(12)特許協力条約に基づいて公開された国際と

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

(43) 国際公開日 2004 年8 月19 日 (19.08.2004)

**PCT** 

(10) 国際公開番号 WO 2004/069798 A1

(51) 国際特許分類?: C07D 211/26, 491/107, 491/20, 401/12, 221/20, A61K 31/445, 31/438, 31/4439, A61P 43/00, 3/04, 3/10, 5/00, 3/06, 9/06, 35/00, 17/00, 3/00, 15/06, 27/16, 1/16, 9/04, 9/10, 9/12, 13/12, 3/12, 25/18, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/20, 25/14, 25/30, 25/32, 25/36, 15/00, 15/10, 1/00, 27/00, 25/02, 11/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/001326

(22) 国際出願日:

2004年2月9日(09.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-032123 2003年2月10日(10.02.2003) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬 株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO.,LTD.) [JP/JP]; 〒1038416 東京都中央区日本橋本町二丁目 2番3号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 守谷 実 (MORIYA, Minoru) [JR/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地萬有製薬株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 坂本 俊浩 (SAKAMOTO, Toshihiro) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地萬有製薬株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 石川 誠 (ISHIKAWA, Makoto) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地萬有製薬株式会社つくば

研究所内 Ibaraki (JP). 金谷 章生 (KANATANI, Akio) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地萬有製薬株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP). 深見 竹広 (FUKAMI, Takehiro) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地萬有製薬株式会社つくば研究所内 Ibaraki (JP).

- (74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHAR-MACEUTICAL CO.,LTD.); 〒1038416 東京都中央区日本橋本町二丁目2番3号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

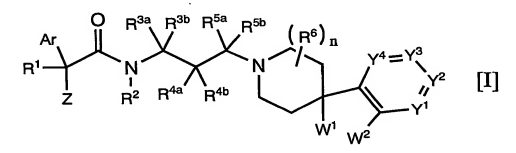
添付公開書類:

一 国際調査報告書

[続葉有]

(54) Title: MELANIN-CONCENTRATING HORMONE RECEPTOR ANTAGONISTS CONTAINING PIPERIDINE DERIVATIVES AS THE ACTIVE INGREDIENT

(54) 発明の名称: ピペリジン誘導体を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤



(57) Abstract: Melanin-concentrating hormone receptor antagonists containing as the active ingredient piperidine derivatives represented by the general formula [I]: [wherein R¹ is hydrogen, hydroxyl, lower alkyl, or the like; R², R³a, R³b, R⁴a, R⁴b, R⁵a, R⁵b and R⁶ are each hydrogen, halogeno, or the like; W¹ and W² are each independently -O-, -CH₂-, or the like; Y¹, Y², Y³ and Y⁴ are each -CH-, -CF-, -N-, or the like; Z is lower alkyl, a hetero-alicyclic group, or the like; Ar is a mono- or bi-cyclic aliphatic heterocycle or an aromatic heterocycle; and n is an integer of 1 to 8]. The compounds act as antagonist against melanin -concentrating hormone receptor and are useful as drugs for central diseases, circulatory diseases, or metabolic diseases.



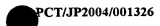
請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受 領の際には再公開される。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

#### (57) 要約:

#### 一般式[I]

[式中、R<sup>1</sup>は、水素原子、水酸基、低級アルキル基等を表し、R<sup>2</sup>、R<sup>3a</sup>、R<sup>3</sup>b、R<sup>4a</sup>、R<sup>4b</sup>、R<sup>5a</sup>、R<sup>5b</sup>及びR<sup>6</sup>は、水素原子、ハロゲン原子等を表し、W<sup>1</sup>及びW<sup>2</sup>は、各々独立して一〇一、一CH<sub>2</sub>一等を表し、Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>及びY<sup>4</sup>は、一CH一、一CF一、一N一等を表し、Zは、低級アルキル基、脂肪族複素環基等を表し、Arは、1又は2環性の脂肪族複素環若しくは芳香族複素環を表し、そしてnは、1~8の整数を表す。]で表されるピペリジン誘導体を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体の拮抗剤を提供する。この化合物はメラニン凝集ホルモン受容体の拮抗剤を提供する。この化合物はメラニン凝集ホルモン受容体の拮抗剤として作用し、中枢性疾患、循環器系疾患、代謝性疾患用の医薬品として有用である。



# 明細書

ピペリジン誘導体を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤

#### 5 技術分野

本発明は、医薬の分野において有用なピペリジン誘導体に関する。この化合物は、メラニン凝集ホルモン受容体拮抗物質として作用し、各種の循環器系疾患、神経系疾患、代謝系疾患、生殖系疾患、呼吸器疾患、消化管疾患等の予防剤又は治療剤として有用である。

10

15

20

25

#### 背景技術

メラニン凝集ホルモン (Melanin Concentrating Ho rmone;以下「MCH」と称す)は、1983年、川内らにより鮭の下垂体 より初めて単離された環状のペプチドホルモン/神経ペプチドである。[ネイチ ャー (Nature)、305巻、321頁 (1983年)]。魚類では、メラ ニン細胞刺激ホルモンと機能的に拮抗して、黒色素胞内のメラニン顆粒の凝集を 引き起こし、体色の変化に関与することが知られている。「インターナショナル ・レヴュー・オブ・サイトロジー (International Review of Cytology)、126巻、1頁(1991年);トレンツ・イン ・エンドクリノロジー・アンド・メタボリズム (Trends in Endo crinology and Metabolism)、5巻、120頁(19 94年)]。又、哺乳動物においては、MCHを含有するニューロンの細胞体は 視床下部外側野および不確帯に局在するが、その神経線維は脳内の非常に広い範 囲に投射しており[ザ・ジャーナル・オブ・コンパラティブ・ニューロロジー( The Journal of Comparative Neurology )、319巻、218頁(1992年)]、MCHは、生体において種々の中枢 機能を司っているものと考えられる。

視床下部外側野は、古くより摂食中枢として知られており、さらに近年、MC

10

15

20

Hのエネルギー恒常性制御への関与を示唆する分子生物学的・薬理学的知見が多く蓄積してきている。すなわち、遺伝的肥満モデル動物である o b / o b / o b / d b /

MCHをラットの脳室内に急性投与すると、摂食の亢進が観察され[ネイチャー(Nature)、380巻、243頁(1996年)]、慢性投与すると、過食を伴って肥満を呈する[プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America)、99巻、3240頁(2002年)]。さらに、MCH前駆体遺伝子を欠失したマウスでは、野生型マウスに比べて摂食量の低下や体重当たりの酸素消費量の上昇が見られ、体脂肪の減少による低体重が観察されている[ネイチャー(Nature)、396巻、670頁(1998年)]。

伴う肥満とインスリン抵抗性を呈する[ザ・ジャーナル・オブ・クリニカル・インヴェスティゲーション(The Journal of Clinical Investigation)、107巻、379頁(2001年)]。その結果、MCHは、肥満形成における重要な因子であると共に、肥満をもリスク・ファクターとする代謝異常疾患や呼吸器疾患への関与が示唆される。その他、MCHは、不安惹起作用、癲癇、記憶・学習、利尿作用、ナトリウム・カリウムの排泄作用、オキシトシン分泌作用や、生殖・性機能への関与などが知られている

反対に、MCH前駆体を過剰に発現するトランスジェニックマウスは、過食を

[ペプタイツ (Peptides)、17巻、171頁 (1996年);ペプタイツ (Peptides)、18巻、1095頁 (1997年);ペプタイツ (Peptides)、15巻、757頁 (1994年);ジャーナル・オブ・ニューロエンドクリノロジー (Journal of Neuroendocrinology)、8巻、57頁 (1996年);クリティカル・レヴューズ・イン・ニューロバイオロジー (Critical Reviews in Neurobiology)、8巻、221頁 (1994年)]。

MCHは、主として中枢神経系に存在するMCH受容体を介して多様な薬理作 用を惹起する。MCHの受容体としては、1型受容体(MCH-1R、SLC-1) および2型受容体 (MCH-2R、SLT) の少なくとも2種類の受容体が 10 知られている [ネイチャー (Nature)、400巻、261頁 (1999年 · );ネイチャー (Nature)、400巻、265頁 (1999年);パイオ ケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ(Bi ochemical and Biophysical Research C ommunications)、261巻、622頁(1999年);ネイチャ 15 ー・セル・バイオロジー (Nature Cell Biology)、1巻、 267頁(1999年);フェブス・レターズ(FEBS Letters)、 457巻、522頁(1999年);バイオケミカル・アンド・パイオフィジカ ル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochemical and Bi ophysical Research Communications), 2 20 83巻、1013頁(2001年); ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ ケミストリー (The Journal of Biological Che mistry)、276巻、20125頁(2001年);プロシーディングス ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイ ティッド・ステーツ・オブ・アメリカ (Proceedings of the 25 National Academy of Sciences United States of America)、98巻、7564頁 (2001年);プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オ ブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ (P

10

15

20

25

roceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America)、98巻、7576頁(2001年);ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journal of Biological Chemistry)、276巻、34664頁(2001年);モレキュラー・ファーマコロジー(Molecular Pharmacology)、60巻、632頁(2001年)]。

なかでも齧歯類に観察される薬理作用は、主としてMCH-1Rを介して惹起される[ゲノミクス (Genomics)、79巻、785頁 (2002年)]。MCH-1Rの遺伝子欠損マウスにMCHを慢性投与しても過食及び肥満が観察されないことから、MCHによるエネルギー代謝制御はMCH-1Rを介して惹起されることが知られている。さらに、MCH-1Rの欠損は、マウスの活動量を亢進することが知られており[プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシズ・オブ・ザ・ユナイティッド・ステーツ・オブ・アメリカ (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America)、99巻、3240頁 (2002年)]、行動異常を伴う中枢性疾患、例えば注意欠陥・多動性障害、統合失調症うつ病等のへの関与も強く示唆される[モレキュラー・メディシン・トゥデイ (Molecular Medicine Today)、6巻、43頁 (2000年);トレンツ・イン・ニューロサイエンス (Trends in Neuroscience)、24巻、527頁 (2001年)]。

また、尋常性白斑患者の血清中にMCH-1Rに対する自己抗体が存在することが報告されている[ザ・ジャーナル・オブ・クリニカル・インヴェスティゲーション(The Journal of Clinical Investigation)、109巻、923頁(2002年)]。更に、ある種の癌細胞におけるMCH-1Rの発現が報告されており、また、MCH及びMCH-1Rの生体内の発現部位からも、癌、睡眠・覚醒、薬物依存症、消化管疾患への関与も示唆されている「バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミ

10

15

20

PCT/JP2004/001326

ュニケーションズ (Biochemical and Biophysical Research Communications)、289巻、44頁(2 001年);ニューロエンドクリノロジー(Neuroendocrinolo gy)、61巻、348頁(1995年)、エンドクリノロジー(Endocr inology)、137巻、561頁(1996年)、ザ・ジャーナル・オブ・ コンパラティブ・ニューロロジー(The Jounal of Compar ative Neurology) 435巻、26頁、(2001年)]。

MCHの機能は、MCHがMCH受容体に結合することにより発現される。して たがってMCHの受容体結合を阻害すれば、MCHの作用発現を阻止することが できる。その結果、MCHの受容体結合に拮抗する物質は、MCHが関与する各 種疾患、例えば肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、 肝炎、肝硬変等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、 環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、 情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障 書、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ 耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊 症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又 は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として有用である。

本発明化合物に類似の構造を有する化合物としては例えば、スピロ環を有さな い化合物として、1) J. Med. Chem., 39 (7) 1514-20 (19 96年) に記載の化合物、2)特表平11-507344号に記載の化合物、等が ある。又、スピロ環を有する化合物としては、国際公報W〇02/088089 号パンフレットに記載の化合物がある。しかしながらこれらは、MCH-1Rア ンタゴニスト作用を有するものではない。

一方、従来公知のメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤としては、例えば国際公 25 報WO01/21577号パンフレット、国際公報WO01/82925号パン フレット、国際公報W〇02/06245号パンフレット、国際公報W〇02/ 02744号パンフレット、特開2002-3370号等に記載がある。なかで もWO02/02744号又はWO02/06245号にはスピロ環を有する化

10

15

20

25

合物が開示されているが、本発明の一般式 [I] におけるアミド性カルボニル基 (CO) に隣接する炭素部分の点で本発明化合物とは異なるものである。

本発明は、MCHがMCH-1 Rに結合することに拮抗する作用を有するピペリジン誘導体を提供するとともに、これを用いた肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、肝炎、肝硬変等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤を提供することを目的とする。

#### 発明の開示

本発明者らは、MCH-1RへのMCHの結合を阻害する化合物を開発すべく 鋭意検討を行い、特定のスピロ環を有するピリジン誘導体が新規物質であり、M CH-1R拮抗剤として有効であることを見いだした。更に検討をすすめ、スピロ環部分が開環した構造を有するピペリジン誘導体も同様にMCH-1R拮抗作用を有することを見いだし、かかる知見に基づいて本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、

#### (1) 一般式[I]

[式中、 $R^1$ は、水素原子、水酸基、若しくはハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表すか、又は $R^1$ とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に $3\sim6$ 員の脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環を形成し、そして該脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環は、グループ $\alpha$ からなる群から選択される

置換基を有していてもよく、

 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{5a}$ 及び $R^{5b}$ は、各々独立して、水素原子又はハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表し、

R<sup>4a</sup>及びR<sup>4b</sup>は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、又は 5 ハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表し、

R<sup>6</sup>は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子又はハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表し、

nは、1~8の整数を表し、

 $W^1$ 及び $W^2$ は、各々水素原子を表すか、又は $W^1$ と $W^2$ とが一緒になってー 10 O-CH<sub>2</sub>-、-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-若しくは-CH<sub>2</sub>-O-を形成し、

Zは、低級アルキル基若しくはCYを表すか、又はR¹とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に3~6員の脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環を形成し、そして該脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環は、グループαからなる群から選択される置換基を有していてもよく、

15 CYは、グループαからなる群から選択される1若しくは2以上の置換基を 有していてもよい環式基であって、

- 1)3~10員の脂肪族炭素環基、
- 2)3~10員の脂肪族複素環基、
- 3) 5 若しくは 6 員の芳香族炭素環基、及び
- 4) 5 若しくは6 員の芳香族複素環基、からなる群から選択される基を表し、

 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 及び $Y^4$ は、各々独立して、グループ $\alpha$ からなる群から選択される置換基を有していてもよいメチレン基又は窒素原子を表し、但し、 $Y^1$ から $Y^4$ のすべてが同時に窒素原子となることはなく、

Arは、グループβからなる群から選択される1種若しくは2種以上の置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環若しくは芳香族複素環基を表す。]で表されるピペリジン誘導体又はその薬学上許容される塩を有効成分とするメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤、

[グループα]

20

25

10

15

25

PCT/JP2004/001326

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、ニトロ基、オキソ基、モノ低級アルキルアミ ノ基、ジ低級アルキルアミノ基、ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル キル基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級シクロ アルキルオキシ基、低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカ ルボニル)アミノ基、(低級アルキルオキシカルボニル)低級アルキルアミノ基、 低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、 カルボニル) アミノ基、(低級アルキルカルボニル) 低級アルキルアミノ基、カ ルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル 基、カルバモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基、ジ低級ア ルキルカルバモイルアミノ基、(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキル アミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基、カルバモイ ルオキシ基、モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基、ジ低級アルキルカルバモ イルオキシ基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニルアミノ基、 スルファモイル基、モノ低級アルキルスルファモイル基、ジ低級アルキルスル ファモイル基、スルファモイルアミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(モノ低級アルキルス ルファモイル)低級アルキルアミノ基及び(ジ低級アルキルスルファモイル)低 級アルキルアミノ基。

### [グループβ]

ニトロ基、アリールオキシ基、低級シクロアルキル基、低級シクロアルキルオキ 20 シ基、低級アルキレンジオキシ基、ハロゲン原子、水酸基、水酸基又はフッ素原 子で置換されていてもよい低級アルキル基、及びフッ素原子で置換されていても よい低級アルキルオキシ基。

#### 一般式 [I-1] (2)

[式中、R<sup>1</sup><sup>8</sup>は、水素原子、水酸基又はハロゲン原子で置換されていても良い 低級アルキル基を表し、

W³は、-O-又は-CH₂-を表し、

 $W^4$ は、 $-CH_2$ -又は-O-を表し、但し、 $W^3$ と $W^4$ とが同時に-5 O-となることはなく、

 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{4a}$ 、 $R^{4b}$ 、 $R^{5a}$ 、 $R^{5b}$ 、 $R^6$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 、 $Y^4$ 、CY、Ar 及びn は、前記に同じである。] で表される化合物を有効成分とする、(1)に記載の拮抗剤、

#### (3) 一般式[I-2]

【式中、CY'は、ピロリル基、イミダゾリル基、低級アルキルイミダゾリル基、ティートロイミダゾリル基、トリアゾリル基、低級アルキルトリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリドニル基、2-オキソー1-ピペリジニル基、2-オキソー1-ピペラジニル基、4-低級アルキルー2-オキソー1-ピペラジニル基及び4-低級アルキルスルホニルー2-オキソー1-ピペラジニル基及び4-低級アルキルカルボニルー2-オキソー1-ピペラジニル基からなる群から選択される置換基を表し、R¹a、R²、R³a、R³b、R⁴a、R⁴b、R⁵a、R⁵b、R⁶、Y¹、Y²、Y³、Y⁴、Ar及びnは、前記に同じである。〕で表される化合物を有効成分とする、(1)に記載の拮抗剤、に関するものである。

#### 20 又、本発明は、

10

25

(4) (1) に記載の拮抗剤を有効成分とする、肥満症、糖尿病、ホルモン 分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、肝炎及び肝硬変に代表される代謝系疾患; 狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病及 び電解質異常に代表される循環器系疾患;過食症、情動障害、うつ病、不安、癲 癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認

知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症及びアルコール依存症に代表される中枢及び末梢神経系疾患;不妊症、早産及び性機能障害に代表される生殖系疾患;消化管疾患;呼吸器疾患;癌又は皮膚色素沈着の予防剤又は治療剤、

- (5) 一般式 [I-1] で表される化合物、
  - (6) 一般式 [I-2] で表される化合物、
  - (7) 一般式 [1] で表される化合物、特に一般式 [I-1] で表される化合物又は一般式 [I-2] で表される化合物の製造方法、
- (8) 一般式 [I-1] で表される化合物又は一般式 [I-2] で表される 10 化合物、及び医薬上許容される担体を含有する医薬組成物、を提供する。

以下に、本明細書に記載された記号及び用語について説明する。

「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。

「低級アルキル基」には、炭素数 1~6のアルキル基、即ち炭素数 1~6の直鎖状又は炭素数 3~6の分岐鎖状のアルキル基が包含され、具体的にはメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソプチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、n-ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロピル基、1-エチルプロピル基、n-ヘキシル基、イソヘキシル 基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-ジメチルブチル基、2,2-ジメチルブチル基、1-エチルブチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1-エチルー1-メチルプロピル基等が挙げられる。

25 「低級シクロアルキル基」には、炭素数 3 ~ 6 のシクロアルキル基が包含され、 具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基及びシクロへ キシル基が挙げられる。

「低級シクロアルキルオキシ基」には、酸素原子に炭素数3~6のシクロアルキル基が結合した基が包含され、具体的にはシクロプロピルオキシ基、シクロブ

10

15



チルオキシ基、シクロペンチルオキシ基及びシクロヘキシルオキシ基が挙げられる。

「オキソ基」は、有機化合物中の炭素原子とともにカルボニル基を形成する基を意味し、例えば、R5の場合、2つのR5とそれらが結合する炭素原子とがカルボニル基をなす場合をいう。

「フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル基」には、低級アルキル基 又は低級アルキル基の水素原子の1部若しくは全部がフッ素原子で置換されてい る低級アルキル基が包含され、後者のフッ素原子で置換されている低級アルキル 基として具体的には、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメ チル基、1,2-ジフルオロエチル基等が例示される。

「ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アルキル基」には、低級アルキル 基又は低級アルキル基の水素原子の1部若しくは全部がハロゲン原子で置換され ている低級アルキル基が包含され、後者のハロゲン原子で置換されている低級ア ルキル基として具体的には、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフル オロメチル基、1,2-ジフルオロエチル基、クロロメチル基、ジクロロメチル 基、トリクロロメチル基、1,2,-ジクロロエチル基等が例示される。

「フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基」には、酸素原子に低級アルキル基又はフッ素原子で置換されている低級アルキル基が結合した基が包含され、具体的には低級アルキルオキシ基としてメトキシ基、エトキシ基、20 n-プロピルオキシ基、イソプロピルオキシ基、n-プチルオキシ基、イソプトキシ基、tert-プトキシ基、n-ペンチルオキシ基等が挙げられ、又、フッ素原子で置換されている低級アルキルオキシ基としてフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、トリフルオロメトキシ基、1,2-ジフルオロエトキシ基等が挙げられる。

25 「モノ低級アルキルアミノ基」は、アミノ基の水素原子の1つが低級アルキル基と置換した基であり、具体的にはメチルアミノ基、エチルアミノ基、nープロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、nープチルアミノ基、secープチルアミノ基、tertープチルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルアミノ基」は、アミノ基の2つの水素原子が低級アルキル基

10

15

20

25

チルアミノ基等が挙げられる。

と置換した基であり、具体的にはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、エチルメチルアミノ基、ジ (n-プロピル) アミノ基、メチルプロピルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基等が挙げられる。

「低級アルキルオキシカルボニル基」には、カルボニル基に低級アルキルオキシ基が結合した基、即ち炭素数 1~6のアルキルオキシカルボニル基が包含され、具体的にはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、n-プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル基、n-ブチルオキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、n-ペンチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

「(低級アルキルオキシカルボニル)アミノ基」は、アミノ基に低級アルキルオキシカルボニル基が結合した基であり、即ち炭素数1~6のアルキルオキシカルボニルアミノ基が包含され、具体的にはメトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基、nープロピルオキシカルボニルアミノ基、イソプロピルオキシカルボニルアミノ基、nーブトキシカルボニルアミノ基、イソブトキシカルボニルアミノ基、tertーブトキシカルボニルアミノ基、nーペンチルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

「(低級アルキルオキシカルボニル)低級アルキルアミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子の代わりに低級アルキルオキシカルボニル基が結合した基であり、具体的には(メトキシカルボニル)メチルアミノ基、(エトキシカルボニル)メチルアミノ基、(n-プロピルオキシカルボニル)メ

「低級アルキルカルポニル基」は、カルボニル基に低級アルキル基が結合した 基であり、即ち炭素数 1 ~ 6 のアルキルカルボニル基を包含し、具体的にはアセ チル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレ リル基、ピバロイル基等が挙げられる。

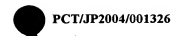
「低級アルキルカルポニルアミノ基」は、アミノ基の水素原子の1つが低級アルキルカルボニル基と置換した基であり、具体的にはアセトアミノ基、プロピオニルアミノ基、イソプチリルアミノ基、バレリルアミノ基、イソバレリルアミノ基、ピバロイルアミノ基等が挙げられる。

10

15

20

25



「(低級アルキルカルボニル)低級アルキルアミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基の窒素原子上の水素原子が低級アルキルカルボニル基と置換した基であり、具体的には(メチルカルボニル)メチルアミノ基、(エチルカルボニル)メチルアミノ基、(n-プロピルカルボニル)メチルアミノ基等が挙げられる。

「低級アルキルカルボニルオキシ基」は、酸素原子に低級アルキルカルボニル 基が結合した基であり、具体的にはアセトキシ基、プロピオニルオキシ基、バレ リルオキシ基、イソバレリルオキシ基、ピバロイルオキシ基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルカルバモイル基」は、カルバモイル基の水素原子の1つが低級アルキル基と置換した基であり、具体的にはメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、n-プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、n-プチルカルバモイル基、sec-プチルカルバモイル基、tert-ブチルカルバモイル基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイル基」は、カルバモイル基の2個の水素原子が低級アルキル基と置換した基であり、具体的にはジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基、ジ(n-プロピル)カルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、ジイソプロピルカルバモイル基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基」は、アミノ基の水素原子の1つがモノ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的にはメチルカルバモイルアミノ基、エチルカルバモイルアミノ基、nープロピルカルバモイルアミノ基、イソプロピルカルバモイルアミノ基、nープチルカルバモイルアミノ基、secープチルカルバモイルアミノ基、tertープチルカルバモイルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイルアミノ基」は、アミノ基の水素原子の1つがジ 低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的にはジメチルカルバモ イルアミノ基、ジエチルカルバモイルアミノ基、ジ (nープロピル) カルバモイルアミノ基、ジイソプロピルカルバモイルアミノ基、ジ (nープチル) カルバモイルアミノ基、ジ (secープチル) カルバモイルアミノ基、ジ (tertープチル) カルバモイルアミノ基等が挙げられる。

WO 2004/069798

5

10

15

20

25

「(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基」の窒素原子上の水素原子がモノ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的には(モノメチルカルバモイル)メチルアミノ基、(モノエチルカルバモイル)メチルアミノ基、[モノ(n-プロピル)カルバモイル)メチルアミノ基等が挙げられる。

「(ジ低級アルキルカルバモイル) 低級アルキルアミノ基」は、モノ低級アルキルアミノ基」の窒素原子上の水素原子がジ低級アルキルカルバモイル基と置換した基であり、具体的には(ジメチルカルバモイル)メチルアミノ基、(ジエチルカルバモイル)メチルアミノ基、[ジ(n-プロピル)カルバモイル]メチルアミノ基等が挙げられる。

「モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基」は、酸素原子に低級アルキルカルバモイル基が結合した基であり、具体的にはメチルカルバモイルオキシ基、エチルカルバモイルオキシ基、nープロピルカルバモイルオキシ基、イソプロピルカルバモイルオキシ基、nープチルカルバモイルオキシ基、secープチルカルバモイルオキシ基、tertープチルカルバモイルオキシ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイルオキシ基」は、酸素原子にジ低級アルキルカルバモイル基が結合した基であり、具体的にはジメチルカルバモイルオキシ基、ジエチルカルバモイルオキシ基、エチルメチルカルバモイルオキシ基、ジ(n-プロピル)カルバモイルオキシ基、メチルプロピルカルバモイルオキシ基、ジイソプロピルカルバモイルオキシ基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニル基」は、スルホニル基に低級アルキル基が結合した 基であり、具体的にはメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、nープロピル スルホニル基、イソプロピルスルホニル基、nープチルスルホニル基、secープ チルスルホニル基、tertープチルスルホニル基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニルアミノ基」は、アミノ基の水素原子の1つが低級アルキルスルホニル基と置換した基であり、具体的にはメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、nープロピルスルホニルアミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基、nープチルスルホニルアミノ基、secーブチルスルホニルアミノ基、tertープチルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

が挙げられる。

5

10

15

20

25

「モノ低級アルキルスルファモイル基」は、スルファモイル基の水素原子の1つが低級アルキル基と置換した基であり、具体的にはモノメチルスルファモイル基、モノエチルスルファモイル基、モノ(n-プロピル)スルファモイル基、モノイソプロピルスルファモイル基、モノ(n-ブチル)スルファモイル基、モノ(sec-ブチル)スルファモイル基、モノ

「ジ低級アルキルスルファモイル基」としては、スルファモイル基の2つの水 素原子が低級アルキル基と置換した基であり、具体的にはジメチルスルファモイ ル基、ジエチルスルファモイル基、ジ(nープロピル)スルファモイル基、ジイ ソプロピルスルファモイル基、ジ(nーブチル)スルファモイル基、ジ(secー ブチル)スルファモイル基、ジ(tertーブチル)スルファモイル基等が挙げられ る。

「(低級アルキルスルファモイル) アミノ基」は、アミノ基の水素原子の1つが低級アルキルスルファモイル基と置換した基であり、具体的には(モノメチルスルファモイル)アミノ基、(モノエチルスルファモイル)アミノ基、[モノ(nープロピル)スルファモイル]アミノ基、(モノイソプロピルスルファモイル)アミノ基、[モノ(secーブチル)スルファモイル]アミノ基、[モノ(secーブチル)スルファモイル]アミノ基、(tertーブチルスルファモイル)アミノ基等が挙げられる。

「(ジ低級アルキルスルファモイル) アミノ基」は、アミノ基の水素原子の1 つがジ低級アルキルスルファモイル基と置換した基であり、具体的には(ジメチルスルファモイル) アミノ基、(ジエチルスルファモイル) アミノ基、(エチルメチルスルファモイル) アミノ基、[ジ(n-プロピル) スルファモイル] アミノ基、(メチルプロピルスルファモイル) アミノ基、(ジイソプロピルスルファモイル) アミノ基等が挙げられる。

「(モノ低級アルキルスルファモイル)低級アルキルアミノ基」は、「低級アルキルアミノ基」の窒素原子上の水素原子がモノ低級アルキルスルファモイル基と置換した基で有り、具体的には(モノメチルスルファモイル)メチルアミノ基、(モノエチルスルファモイル)メチルアミノ基、[モノ(n-プロピル)スルフ

WO 2004/069798

5

15

20

25

ァモイル] メチルアミノ基等が挙げられる。

「(ジ低級アルキルスルファモイル)低級アルキルアミノ基」は、「低級アルキルアミノ基」の窒素原子上の水素原子がジ低級アルキルスルファモイル基と置換した基であり、具体的には(ジメチルスルファモイル)メチルアミノ基、(ジエチルスルファモイル)メチルアミノ基、[ジ(n-プロピル)スルファモイル]メチルアミノ基等が挙げられる。

R<sup>1</sup>とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に「3~6員の脂肪 族炭素環基」を形成する場合の脂肪族炭素環としては、シクロプロパン環、シク ロブタン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環が例示される。

10 R<sup>1</sup>とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に「3~6員の脂肪 族複素環基」を形成する場合の脂肪族複素環としては、アジリジン環、オキソラ ン環、ピロリジン環、ピペリジン環、テトラヒドロピラン環、テトラヒドロフラ ン環、ジオキサン環、モルホリン環等が例示される。

CYで表される「3~10員の脂肪族炭素環基」における脂肪族炭素環としては、シクロプロパン環、シクロブタン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロペンタン環、シクロオクタン環、シクロノナン環、シクロデカン環等が例示される。

CYで表される「3~10員の脂肪族複素環基」における脂肪族複素環としては、アジリジン環、オキソラン環、アゼチジン環、ピロリジン環、ピペリジン環、テトラヒドロフラン環、テトラヒドロピラン環、1,4ージオキサン環、モルホリン環、ジヒドロピリジン環等が例示される。

CYで表される「5員又は6員の芳香族炭素環基」における芳香族炭素環としては、ベンゼン環が例示される。

CYで表される「5員又は6員の芳香族複素環基」における芳香族複素環としては、ピラン環、ピロール環、チオフェン環、ピラゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環、オキサゾール環、オキサジアゾール環、チアゾール環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピリダジン環等が例示される。

Arで表される「1又は2環性の芳香族炭素環基」における芳香族炭素環とし

10

ては、ベンゼン環、ナフタレン環が例示される。

Arで表される「1又は2環性の芳香族複素環基」における芳香族複素環としては、ピラン環、ピロール環、チオフェン環、ピラゾール環、イミダゾール環、オキサゾール環、イソオキサゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、オキサジアゾール環、チアジアゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環、ピリジン環、ピリジジン環、ピリジジン環、インドリン環、ベンゾフラン環、ペンゾチオフェン環、ベンゾイミダゾール環、ベンゾオキサゾール環、ベンゾイソチアゾール環、ベンゾイソチアゾール環、インダゾール環、プリン環、キノリン環、イソキノリン環、フタラジン環、ナフチリジン環、キノキサリン環、キナゾリン環、シンノリン環、プテリジン環等が例示される。

グループαからなる群から選択される置換基としては、以下のものが挙げられる。

[グループα]

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、ニトロ基、オキソ基、モノ低級アルキルアミ 15 - ノ基、ジ低級アルキルアミノ基、ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル キル基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級シクロ アルキルオキシ基、低級アルキルオキシカルポニル基、(低級アルキルオキシカ ルポニル)アミノ基、(低級アルキルオキシカルボニル)低級アルキルアミノ基、 20 低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、(低級アルキル カルボニル)アミノ基、(低級アルキルカルボニル)低級アルキルアミノ基、カ ルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル 基、カルバモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基、ジ低級ア ルキルカルバモイルアミノ基、(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキル アミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基、カルバモイ 25 ルオキシ基、モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基、ジ低級アルキルカルバモ イルオキシ基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニルアミノ基、 スルファモイル基、モノ低級アルキルスルファモイル基、ジ低級アルキルスルフ ァモイル基、スルファモイルアミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル)ア

ミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル)低級アルキルアミノ基及び(ジ低級アルキルスルファモイル)低級アルキルアミノ基。

又、グループ $\beta$ からなる群から選択される置換基としては、以下のものが挙げられる。

#### [グループβ]

5

10

15

ニトロ基、アリールオキシ基、低級シクロアルキル基、低級シクロアルキルオキシ基、低級アルキレンジオキシ基、ハロゲン原子、水酸基、水酸基又はフッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル基、及びフッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基。

一般式 [I] で表される化合物の「薬学上許容される塩」としては、医薬として許容されるる慣用的なものを意味し、アミノ基における酸付加塩若しくは含窒素複素環における酸付加塩が例示される。

該酸付加塩としては、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、りん酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、くえん酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩、メタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ペンゼンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩等が挙げられる。

#### 一般式[I]で表される化合物

- 20 一般式[I]で表される化合物においてR<sup>1</sup>としては、
  - 1) 水素原子、
  - 2)水酸基、
  - 3)ハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基、
- 4)  $R^1$ とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に $3\sim 6$  員 25 の脂肪族炭素環を形成しており、該脂肪族炭素環はグループ $\alpha$ からなる群から選択される置換基を有していてもよい脂肪族炭素環基、
  - 5) R  $^1$  と Z とが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に  $3\sim 6$  員の脂肪族複素環を形成しており、該脂肪族複素環はグループ  $\alpha$  からなる群から選択される置換基を有していてもよい脂肪族複素環基、が例示される。

ハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基としては、例えばメチル 基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、 クロロメチル基、フルオロメチル基、ジクロロエチル基、ジフルオロエチル基、 トリフルオロメチル基、トリフルオロエチル基等が例示される。

5 R<sup>1</sup>とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に3~6員の脂肪族 炭素環若しくは脂肪族複素環を形成する場合は、後述する。

R<sup>1</sup>として好ましくは、水素原子、水酸基、メチル基等が推奨される。

 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{5a}$ 及び $R^{5b}$ は、各々独立して、水素原子又はハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表す。

 $R^2$ として好ましくは、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基等が推奨される。

R³a又はR³bとして好ましくは、水素原子が推奨される。

R<sup>5a</sup>又はR<sup>5b</sup>として好ましくは、水素原子又はメチル基が推奨される。

R<sup>4a</sup>及びR<sup>4b</sup>は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、又はハ 15 ロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表す。

具体的なR<sup>4</sup>\*又はR<sup>4</sup>bとしては、水素原子、フッ素原子、塩素原子、水酸基、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソブチル基、フルオロメチル基、クロロメチル基、ジクロロメチル基、トリフルオロメチル基等が例示され、好ましくは水素原子、フッ素原子、水酸基等が例示され、より好ましくは、

20 より好ましくは、

・いずれも水素原子、

- 一方が水素原子、他方がフッ素原子、
- ・一方が水素原子、他方が水酸基、等が推奨される。

R<sup>6</sup>は、水素原子、ハロゲン原子又はハロゲン原子で置換されていても良い低25 級アルキル基を表し、nは、1~8の整数を表す。

R<sup>6</sup>として具体的には、水素原子、フッ素原子、塩素原子、水酸基、メチル基、 エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、フ ルオロメチル基、クロロメチル基、ジクロロメチル基、トリフルオロメチル基等 が例示され、好ましくは水素原子、フッ素原子又はメチル基が例示され、特に水 素原子が推奨される。

WO 2004/069798

 $W^1$ 及び $W^2$ としては、各々水素原子を表すか、又は $W^1$ と $W^2$ とが一緒になって $-O-CH_2-、-CH_2-CH_2-$ 若しくは $-CH_2-O-$ を形成する。  $W^1$ 及び $W^2$ の組み合わせとして好ましくは、

- 5 ・W¹及びW²がいずれも水素原子、
  - ・W<sup>1</sup>とW<sup>2</sup>が一緒になって-O-CH<sub>2</sub>-を形成する、
  - ・W1とW2が一緒になって-CH,CH,一を形成する、
- 10 1)低級アルキル基、
  - 2) CY,
- 4)  $R^1$  と Z とが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に  $3\sim 6$  員の脂肪族複素環を形成し、該脂肪族複素環はグループ  $\alpha$  からなる群から選択される置換基を有していてもよい脂肪族複素環基、を表す。

特にZとしてCYが推奨される。

20

25

Zにおける低級アルキル基としては、メチル基、エチル基、nープロピル基、 イソプロピル基、nーブチル基、イソブチル基等が例示される。

CYとしては、グループ $\alpha$ からなる群から選択される1若しくは2以上の置換基を有していてもよい環式基であって、

- 1)3~10員の脂肪族炭素環基、
- 2) 3~10員の脂肪族複素環基、
- 3) 5 若しくは6 員の芳香族炭素環基、及び
- 4) 5 若しくは 6 員の芳香族複素環基からなる群から選択される基を表す。

CYで表される環式基における環として好ましくは、シクロペンタン環、シクロペキサン環、シクロペンテン環、シクロペキセン環、ピロリジン環、モルホリ

10

15

20

25

ン環、ピペラジン環、ピペリジン環、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピロール環、ピラゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、オキサゾール環、オキサジアゾール環、チアゾール環、テトラゾール環、ジヒドロピリジン環等が例示され、より好ましくはシクロペンタン環、シクロヘキサン環、ピロリジン環、モルホリン環、ピペラジン環、ピペリジン環、ベンゼン環、ジヒドロピリジン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピロール環、ピラゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、オキサゾール環、オキサジアゾール環、テトラゾール環、オキサゾリジン環、チアゾール環等が推奨される。

CYにおいて、グループαからなる群から選択される置換基として具体的には、フッ素原子、塩素原子、オキソ基、メチル基、エチル基、イソプロピル基、フルオロメチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、シクロプロピルオキシ基、トリフルオロメトキシ基、イソプロピルオキシカルボニル基、tーブチルオキシカルボニル基、メタンスルホニル基、アセトアミノ基、プロピオニルアミノ基等が例示され、より好ましくはフッ素原子、塩素原子、オキソ基、メチル基、エチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、メタンスルホニル基、アセトアミノ基、プロピオニルアミノ基等が推奨される。

てYとして具体的には、フェニル基、4-フルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、4-エチルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、4-フルオロメチルフェニル基、2-フルオロピリジニル基、ピリジン-3-イル基、ピリジニル基、ピリジニル基、2-フルオロピリジン-4-イル基、6-フルオロピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、ピラジニル基、ピラジニル基、ピラジニル基、ピラジニル基、ピラジニル基、ピラジニル基、ピラジニル基、イミダゾリル基、イミダゾリル基、イミダゾリル基、イミダゾールー1-イル基、2-メチルイミダゾールー1-イル基、1,2,3-トリアゾールー1-イル基、1,2,3-トリアゾールー1-イル基、1,2,3-トリアゾールー1-イル基、1,2,3-トリアゾールー1-イル基、1,2,3-トリアゾールー1-イル基、1,2,3-トリアゾールー1-イル基、1,2,3-トラゾールー1-イル基、2,3,4-テトラゾールー2-イル基、オキサゾリル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、ピロリジン-1-イル基、ピペリジニル基、モルホリ

10

15

20

25

ニル基、ジヒドロピリジニル基、4-(t-プチルオキシカルボニル)ピペラジニル基、2-ピペリドン-1-イル基、2-ピリドン-1-イル基、2-ピロリドン-1-イル基、オキサゾリジン-2-オン-1-イル基、4-メタンスルホニルーピペラジン-2-オン-1-イル基、シクロペンチル基、3-メチルシクロペンチル基、シクロペキシル基等が例示され、好ましくはフェニル基、4-フルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、3,

オージフルオロフェニル基、4ーメトキシフェニル基、4ートリル基、4ートリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、ピリジンー3ーイル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、6ーフルオロピリジンー3ーイル基、2ーフルオロピリジンー4ーイル基、6ートリフルオロメチルピリジンー3ーイル基、6ーメトキシピリジンー3ーイル基、ピロールー1ーイル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、2ーメチルイミダゾリル基、4ーメチルイミダゾリル基、1,2,3ートリアゾールー1ーイル基、4ーメチルー1,2,3ートリアゾールー1ーイル基、1,2,3ートリアゾールー1ーイル基、1,2,3・4ートリアゾールー1ーイル基、1,2,3・4ーテトラゾールー2ーイル基、オキサゾリル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、ピロリジンー1ーイル基、ピペリジニル基、モルホリニル基、ジヒドロピリジニル基、2ーピペリドンー1ーイル基、2ーピリドンー1ーイル基、カースタンスルホニルーピペラジンー2ーオンー1ーイル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基等が推奨される。

ZとR<sup>1</sup>とが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に形成する3~6員 の脂肪族炭素環として具体的には、シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロ ペンチル基、シクロヘキシル基等が例示される。

ZとR¹とが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に形成する3~6員の脂肪族複素環基としては、アジリジン−2−イル基、ピロリジン−3−イル基、ピペリジン−4−イル基、1−(t−ブチルオキシカルボニル)ーピペリジニル基、テトラヒドロフラン−3−イル基、テトラヒドロピラン−4−イル基等が例示される。

Y¹、Y²、Y³及びY⁴としては、各々独立して、グループαからなる群から

選択される置換基を有していてもよいメチレン基、又は窒素原子を表す。但し、 Y¹からY⁴のすべてが同時に窒素原子となることはない。

メチレン基が有していてもよいグループαから選択される置換基としては、例えばフッ素原子、塩素原子、メトキシ基、アセトアミノ基、プロピオニルアミノ基等が例示される。

 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 及び $Y^4$ として好ましくは、各々独立して、-CH-、-CF-、 $-C(NHCOC_2H_5)$  -又は-N-が例示される。

 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 及び $Y^4$ として好ましい組み合わせとしては、下記のものが例 10 示される。

なかでも、より好ましくは下記のものが推奨される。

Arとしては、グループ $\beta$ からなる群から選択される1種若しくは2種以上の

10

15

20

25

置換基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環若しくは芳香族複素環 基を表す。

Arにおける芳香族炭素環若しくは芳香族複素環として好ましくはベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピリダジン環、ピロール環、ピラゾール環、イミダゾール環、チアゾール環、トリアゾール環等が例示され、より好ましくはベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環等が推奨される。

Arにおけるグループβからなる群から選択される置換基として好ましくは、フルオロ基、クロロ基、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、フルオロメチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、エトキシ基、シクロプロピルオキシ基、トリフルオロメトキシ基等が例示され、より好ましくはフルオロ基、クロロ基、メチル基、エチル基、メトキシ基、トリフルオロメチル基等が推奨される。

具体的なArとしては、フェニル基、4-フルオロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-トリフェニル基、4-クロロフェニル基、4-トリフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメトキシフェニル基、ピリジニル基、3-ピリジニル基、6-フルオロピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、2-メチルイミダゾール-1-イル基、4-メチルイミダゾール-1-イル基、チアゾール-2-イル基、1,2,3-トリアゾール-1-イル基、1,2,4-トリアゾール-1-イル基、ピラジニル基、ピリミジニル基等が例示され、Arとして好ましくはフェニル基、4-フルオロフェニル基、3,4-ジフル

オロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル 基、4-トリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、6-フルオロピリジ ン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、6-トリフルオロメチル ピリジン-3-イル基、ピラジニル基、ピリミジニル基等が推奨される。

一般式 [I] で表される化合物のなかでも特に、一般式 [I-1]

[式中、R<sup>1</sup>aは、水素原子、水酸基、若しくはハロゲン原子で置換されていて も良い低級アルキル基を表し、

W³は、-O-又は-CH2-を表し、

 $W^4$ は、 $-CH_2-$ 又は-O-を表し、但し、 $W^3$ と $W^4$ とが同時に-O-となることはなく、

 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{4a}$ 、 $R^{4b}$ 、 $R^{5a}$ 、 $R^{5b}$ 、 $R^6$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 、 $Y^4$ 、CY、Ar及びnは、前記に同じである。] で表される化合物、及び一般式 [I-2]

10

. 2

【式中、CY'は、ピロリル基、イミダゾリル基、低級アルキルイミダゾリル基、チャラゾリル基、ピリドニル基、2-オキソー1-ピペリジニル基、2-オキソー1-ピペラジニル基、4ー低級アルキルー2-オキソー1-ピペラジニル基、4ー低級アルキルー2-オキソー1-ピペラジニル基、4ー低級アルキルスルホニルー2-オキソー1ーピペラジニル基、4ー低級アルキルカルボニルー2-オキソー1ーピペラジニル基、からなる群から選択される置換基を表し、R¹a、R²、R³a、R³b、R⁴a、R⁴b、R⁵a、R⁵b、R⁶、Y¹、Y²、Y³、Y⁴、Ar及びnは、前記に同じである。]で表される化合物は、新規な物質であり、特に推奨される化合物である。

20 一般式 [I-1] で表される化合物において、好ましくは

(1a) R¹aが、水素原子、メチル基又は水酸基である一般式 [I-1] で

#### 表される化合物、

- (2a)  $R^2$ が、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基又はイソプロピル基である (1a) に記載の化合物、
- (3 a) R<sup>3a</sup>又はR<sup>3b</sup>が、いずれも水素原子である(1 a) 又は(2 a) に5 記載の化合物、
  - (4a)  $R^{4a}$ 又は $R^{4b}$ が、水素原子、フッ素原子及び水酸基からなる群から 選択されるものである(1a)~(3a)に記載の化合物、
  - (5 a) R <sup>5 a</sup> 又は R <sup>5 b</sup>が、水素原子又はメチル基である(1 a) ~ (4 a) に記載の化合物、
- $(6\ a)\ R^6$ が、いずれも水素原子である( $1\ a$ )~( $5\ a$ )に記載の化合物、( $7\ a$ ) $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 及び $Y^4$ が、-CH-、-CF-、-C(NHCOC  $H_3$ )-、-C( $NHCOC_2H_5$ )-及び-N-からなる群から選択されるものである( $1\ a$ )~( $6\ a$ )に記載の化合物、
- (8 a) CYで表される環式基における環が、シクロペンタン環、シクロヘキ サン環、ピロリジン環、モルホリン環、ピペラジン環、ピペリジン環、ベンゼン 環、ジヒドロピリジン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピロール環、ピラゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、オキサゾール環、オキサジア ゾール環、テトラゾール環、オキサゾリジン環及びチアゾール環からなる群から 選択されるものである (1 a) ~ (7 a) に記載の化合物、
- 20 (9 a) CYが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、4-クロロフェニル 基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、 4-トリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、ピリジン-3-イル基、ピ ラジニル基、ピリミジニル基、6-フルオロピリジン-3-イル基、2-フルオロピリジン-4-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、ピロール-1-イル基、ピラゾリル基、イミダ ゾリル基、2-メチルイミダゾリル基、4-メチルイミダゾリル基、1,2, 3-トリアゾール-1-イル基、4-メチル-1,2,3-トリアゾール-1-イル基、1,2,4-トリアゾール-1-イル基、1,2,3,4-テトラゾール-1-イル基、,2,3,4-テトラゾール-1-イル基、チアゾリル基、ピ

WO 2004/069798

5

ロリジン-1-イル基、ピペリジニル基、2-ピペリドン-1-イル基、2-ピリドン-1-イル基、2-ピロリドン-1-イル基、オキサゾリジン-2-オン-1-イル基、4-メタンスルホニルーピペラジン-2-オン-1-イル基、シクロペンチル基及びシクロヘキシル基からなる群から選択される置換基である(1a)~(8a)に記載の化合物、

(10a) Arで表される1又は2環性の芳香族炭素環基若しくは芳香族複素 環基における芳香族環が、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環及びピリミジン 環からなる群から選択されるものである(1a)~(9a)に記載の化合物、

(11a) Arが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、3,4-ジフルオ ロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、4-トリアルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、6-フルオロピリジン-3-イル基、6-トリアルオロメチルピリジン-3-イル基及び6-メトキシピリジン-3-イル基からなる群から選択される置換基である(1a)~(10a)に記載の化合物、

15 (12a) $W^3$ が-O-、であり、且つ $W^4$ が $-CH_2-$ である(1a) $\sim$ (11a)に記載の化合物、

 $(1\ 3\ a)\ W^3$ が $-\ CH_2-$ 、であり、且つ $W^4$ が $-\ O-$ である( $1\ a$ ) $\sim$ ( $1\ 1\ a$ )に記載の化合物、が推奨される。

一般式 [I-1] で表される化合物のなかでも特に、

- 20 ・2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソー1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ [5-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
  - ・2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(1H-1, 2, 3 -トリアゾール-1-イル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3
- 25 H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
   ・2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2H-1,2,3,4-デトラゾール-2-イル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
  - ・2- (3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2- (2-オキソ-1 (

15

 $2\,H)$  ピリジニル) $-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3\,H),4]$   $^{\prime}$   $^{\prime$ 

28

 $\cdot 2 - (3, 4 - \Im 7) \nu d + 2 - (2 - \partial d + 2) - 1 - 2 - (3, 4 - \partial d + 2) \nu d + 2 - (2 - \partial d + 2) - 1 - (3 - (3 - \partial d + 2) \nu d + 2) \nu d + 2 - (2 - \partial d$ 

・2 - (3, 4-ジフルオロフェニル) - 2、2-ジメチル-N-メチル-N- [3 - (スピロ [5 -フルオロ-6 -アザイソベンゾフラン-1 (3 H), 4 ' -ピペリジン] -1 -イル)プロピル] アセトアミド、

・2, 2-ピス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ [5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3 H), 4'-ピペリジン] -1-イル)プロピル] アセトアミド、

・2, 2-ビス(4-フルオロフェニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ[20 5-フルオロ-6-アザイソペンゾフラン-1 (3 H), 4  $^{\prime}$  -ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、

 $egin{aligned} \cdot 2 - (3, \ 4 - \Im \, 7) \, \nu \, \lambda \, \Box \, \gamma \, \Delta \, \Box \, \Delta \, \Box \, \gamma \, \Delta \, \Box \, \Delta \,$ 

25 ・2 - (4 - フルオロフェニル)- N - メチル- 2 - (1 H - ピロール- 1 - イル)- N - [3 - (スピロ [5 - フルオロ- 6 - アザイソベンゾフラン- 1 (3 H), 4' - ピペリジン] - 1 - イル)プロピル] アセトアミド、



- -1 (3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
- ・2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(1H-ピロール-
- 1-イル)-N-[3-(スピロ[6-フルオロ-5-アザイソペンゾフランー
- 1 (3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
- 5 ・2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-エチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド、
- ・2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチル-2-(4-(メタンスルホニル)-2-オキソ-1-ピペラジニル)-N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、及び
  - ・2, 2-ビス(4-フルオロフェニル)-2-ヒドロキシ-N-メチル-N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド等が推奨される。
- 15 又、一般式[I-2]で表される化合物として好ましくは、
  - (1b)  $R^{1a}$ が、水素原子、メチル基又は水酸基である一般式 [I-2] で表される化合物、
  - (2b)  $R^2$ が、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基又はイソプロピル基である (1b) に記載の化合物、
- 20 (3b) R<sup>3a</sup>又はR<sup>3b</sup>が、いずれも水素原子である(1b) 又は(2b) に 記載の化合物、
  - (4b)  $R^{4a}$ 又は $R^{4b}$ が、水素原子、フッ素原子及び水酸基からなる群から 選択されるものである(1b)~(3b)に記載の化合物、
- (5b) R<sup>5a</sup>又はR<sup>5b</sup>が、水素原子又はメチル基である(1b) ~ (4b) 25 に記載の化合物、
  - (6b) R<sup>6</sup>が、いずれも水素原子である(1b)~(5b) に記載の化合物、
  - (7b) Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>及びY<sup>4</sup>が、-CH-、-CF-、-C(NHCOC H<sup>3</sup>)-、-C(NHCOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-及び-N-からなる群から選択されるものである(1b) $\sim$ (6b)に記載の化合物、

WO 2004/069798

5

10

20

(8b) CY'が、ピロリル基、イミダゾリル基、低級アルキルイミダゾリル基、4-ニトロイミダゾリル基、トリアゾリル基、低級アルキルトリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリドニル基、2-オキソー1-ピペリジニル基、2-オキソー1-ピペラジニル基、4-低級アルキルー2-オキソー1-ピペラジニル基、4-低級アルキルスルホニルー2-オキソー1-ピペラジニル基及び4-低級アルキルカルボニルー2-オキソー1-ピペラジニル基からなる群から選択される基である(1b)~(7b)に記載の化合物、

(9b) CY'が、イミダゾリル基、低級アルキルイミダゾリル基、トリアゾリル基、低級アルキルトリアゾリル基、テトラゾリル基、2-オキソー1-ピペリジニル基、2-オキソー1-ピペラジニル基、4-低級アルキルー2-オキソー1-ピペラジニル基、4-低級アルキルスルホニルー2-オキソー1ーピペラジニル基及び4-低級アルキルカルボニルー2-オキソー1ーピペラジニル基からなる群から選択される基である(1b)~(7b)に記載の化合物、

(10b) Arで表される1又は2環性の芳香族炭素環基若しくは芳香族複素 15 環基における芳香族環が、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環及びピリミジン 環からなる群から選択されるものである(1b)~(9b)に記載の化合物、

(11b) Arが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、4-トリル基、4-トリアルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、6-フルオロピリジンー3-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基及び6-メトキシピリジン-3-イル基からなる群から選択される置換基である(1b)~(10b)に記載の化合物、が推奨される。

## 一般式[I]で表される化合物の製造方法

25 一般式 [I] で表される化合物は、例えば以下の製造方法を適宜組み合わせる ことにより製造可能である。

#### 製造方法1

#### 反応式1

10

 $\Pi$ 

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{4a}$ 、 $R^{4b}$ 、 $R^{5a}$ 、 $R^{5b}$ 、 $R^6$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 、 $Y^4$ 、Ar、 $W^1$ 、 $W^2$ 、Z及Unは、前記に同じである。]

製造方法1は、一般式 [II] で表される化合物と一般式 [III] で表され る化合物とをアミド化することにより一般式 [I] で表される化合物を得るものである。

アミド化は、従来公知の方法によって行うことが可能であり、例えば一般式 [II]で表される化合物と一般式 [III]で表される化合物とを縮合剤の存在下で反応させる方法、又は一般式 [III]で表される化合物のカルボン酸部分を従来公知の方法により活性化させ反応性誘導体とし、次いで該誘導体と一般式 [II]で表される化合物とをアミド化する方法、が例示される(いずれの方法も、「ペプチド合成の基礎と実験」(泉屋信夫他、丸善株式会社、1983年)を参照のこと)。

## 1) 縮合剤の存在下でアミド化する方法

15 一般式 [II] で表される化合物と一般式 [III] で表される化合物とを、例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール(以下、「HoBt」ということがある。)の存在下又は非存在下、好ましくは存在下で、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(以下、「EDC1」ということがある。)等の縮合剤を用いてア20 ミド化し、一般式 [I] で表される化合物を得る。

一般式[II]で表される化合物と一般式[III]で表される化合物の使用

量としては、一般式 [II] で表される化合物 1 モルに対し、一般式 [III] で表される化合物 0.  $9\sim2$ . 0 モルが例示され、好ましくは 1.  $0\sim1$ . 5 モルが推奨される。

又、縮合剤の使用量としては、一般式 [III] で表される化合物1モルに対 し1.0~2.0モルが例示され、好ましくは1.0~1.5モルが推奨される。 マ、Nーヒドロキシベンゾトリアゾールを使用する場合の使用量としては、一般式 [II] で表される化合物1モルにつき0.9~2.0モルが例示され、好ましくは1.0~1.2モルが推奨される。

更に、反応促進の目的で反応系にジメチルアミノピリジンを添加することが可 10 能であり、その使用量としては一般式 [II] で表される化合物 1 モルに対し 0 .  $1 \sim 1$  . 0 モルが例示され、好ましくは 0 .  $1 \sim 0$  . 5 モルが推奨される。

アミド化反応は、有機溶媒中で行うことが可能であり、かかる溶媒としては例えば1,4ージオキサン(以下、「ジオキサン」という。)、テトラヒドロフラン(以下、「THF」という。)、ジエチルエーテル(以下、「エーテル」という。)等のエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン等の芳香族炭化水素、ジクロロエタン、クロロホルム、ジクロロメタン、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素、ピリジン、酢酸エチル、N,Nージメチルホルムアミド(以下、「DMF」という。)、ジメチルスルホキシド(以下、「DMSO」という。)等が挙げられる。

20 反応温度としては、 $0 \sim 8$  0  $\mathbb{C}$ が例示され、好ましくは 2  $0 \sim 5$  0  $\mathbb{C}$  が推奨され、又、反応時間としては  $1 \sim 4$  8 時間が例示される。

## 2) 反応性誘導体を経由してアミド化する方法

- 一般式 [ I I I ] で表される化合物(カルボン酸)を、
- a) 塩化チオニル、塩化オキザリル、オキシ塩化リン等の塩素化剤により酸塩化 25 物とする方法(酸塩化物法)、
  - b) イソプチルクロロホルメート、メチルクロロホルメート等を用いた混合酸無水物とする方法(混酸無水物)、
  - c) p-二トロフェニルエステル、N-ヒドロキシスクシンイミドエステル等の 活性エステルとする方法(活性エステル)、等の方法により「反応性誘導体」と

WO 2004/069798

5

10

した後、得られた反応性誘導体を、単離し又は単離することなく、一般式[I I ] で表される化合物 (アミン) とアミド化反応させることにより目的とする化 合物を得る。尚、反応性誘導体の調製は、例えば「ペプチド合成の基礎と実験」 (泉屋信夫他、丸善株式会社、1983年) に記載されている方法に準じて行う ことができる。

アミド化する場合の「反応性誘導体」の使用量としては、一般式 [ I I ] で表 される化合物1モルに対し0.8~3.0モルが例示され、好ましくは1.1~ 1. 3モルが推奨される。

本反応は、塩基性触媒の存在下で行うことにより反応を加速することができる。 そのような塩基性触媒としては、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム 等のアルカリ金属炭酸塩、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ 金属炭酸水素塩、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、トリーnー プチルアミン、1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]-5-ノネン、1,8-ジ アザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン、ピリジン、N, N-ジメチルアミ ノピリジン等の有機塩基等が例示される。 15

塩基性触媒の使用量としては、「反応性誘導体」1モルにつき0.1~2.0 モルが例示され、好ましくは0.1~1.2モルが推奨される。

反応溶媒としては、前記に記載のものを使用することが可能であり、又、反応 温度としては $-50\sim80$ ℃が例示され、好ましくは $0\sim30$ ℃が推奨される。

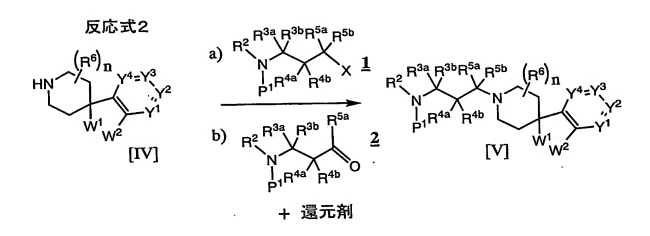
反応時間としては、約30分~24時間が例示され、好ましくは30分~15時 20 間が推奨される。

又、反応性誘導体を用いるアミド化反応においても、ジメチルアミノピリジン を反応促進の目的で用いても良い。

上記方法で得られた一般式[I]で表される化合物を含む混合溶液を従来公知 の方法により抽出・精製することにより、一般式[I]で表される化合物を単離 25 することができる。

#### 一般式「II]で表される化合物の製造方法

一般式「IIIで表される化合物は、以下の方法により調製可能である。 製造方法2



脱保護

R<sup>2</sup>

R<sup>3a</sup>

R<sup>3b</sup>

R<sup>5b</sup>

(R<sup>6</sup>)

N

Y<sup>4</sup>

Y<sup>2</sup>

[II]

W<sup>1</sup>

W<sup>2</sup>

[式中、 $P^1$ は t-プチルオキシカルボニル基、ペンジルオキシカルボニル基、9-フルオレニルメトキシカルボニル基等の保護基を表し、 $P^1$ としてR=Hの場合はイミド型保護基、例えばフタルイミド基が例示され、Xは、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子を表し、 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{4a}$ 、 $R^{4b}$ 、 $R^{5a}$ 、 $R^{5b}$ 、 $R^6$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 、 $Y^4$ 、 $W^1$ 、 $W^2$ 及びnは、前記に同じである。]

一般式 [IV] で表される化合物(例えば、J. Med. Chem., 38, 2009頁、1995年に記載の方法で調製する)を、

10 a) 化合物 1 を用いたアルキル化、又は、

b)化合物2を用いた還元的アルキル化、を行うことにより一般式 [V] で表される化合物とし、続いて一般式 [V] で表される化合物の保護基 $P^1$ を脱保護し一般式 [II] で表される化合物を得ることができる。

一般式 [IV] で表される化合物と化合物1とのアルキル化反応は、従来公知 00 の方法により行うことが可能である。

又、還元的アルキル化を行う場合は、一般式 [IV] で表される化合物と化合物 2 とを還元剤(例えば水素化シアノホウ素ナトリウム)の存在下で、従来公知の方法(例えば J. Org. Chem., 50巻, 1927  $\overline{g}$ 、1985 年を参

照すること) に準じて反応を行えばよい。

文、一般式 [II] で表される化合物は、WO02/088089号、WO96/40136号又はWO98/57940号に記載の方法により調製することも可能である。

5 一般式 [I-1] で表される化合物又は一般式 [I-2] で表される化合物の製造方法

一般式 [I-1] で表される化合物又は一般式 [I-2] で表される化合物は、一般式 [I] で表される化合物の製造方法に準じて製造することが可能である。例えば、一般式 [I-1] で表される化合物の場合は、下記の製造方法3に示す ように一般式 [IIa] で表される化合物と一般式 [IIa] で表される化合物と一般式 [IIIa] で表される化合物とを製造方法1に準じてアミド化反応を行うことにより調製することができる。製造方法3

### 反応式3

$$R^{2}$$
  $R^{3a}$   $R^{3b}$   $R^{5a}$   $R^{5b}$   $R^{6}$   $R^{6}$   $R^{4a}$   $R^{4b}$   $R^{4a}$   $R^{4$ 

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3a</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>4a</sup>、R<sup>4b</sup>、R<sup>5a</sup>、R<sup>5b</sup>、R<sup>6</sup>、Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、 15 Y<sup>3</sup>、Y<sup>4</sup>、Ar、CY、W<sup>3</sup>、W<sup>4</sup>及びnは、前記に同じである。]

特に一般式 [I-1] で表される化合物において、スピロ環部分に相当する化合物 6 は、文献公知の方法(例えば、WO 0 2 / 0 8 8 0 8 9 号を参照のこと)に準じて調製できるほか、製造方法 4 によっても調製可能である。

## 製造方法4

10

15

## 反応式4

$$BnN$$
  $Y^4:Y^3$   $BnN$   $Y^4:Y^3$   $BnN$   $Y^4:Y^3$   $BnN$   $Y^4:Y^3$   $Y^2$   $BnN$   $Y^4:Y^3$   $Y^2$   $Y^4:Y^3$   $Y^4:Y^4$   $Y^4:Y^4$ 

[式中、Lは、水素原子又はハロゲン原子を表し、 $Y^5$ は、-O-又は-NRを表し、Rは、炭素数  $1\sim3$ の低級アルキル基を表し、Bnは、ベンジル基を表し、そして $R^6$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 、 $Y^4$ 及びnは、前記に同じである。]

市販の化合物3をTHF中-78℃でリチオ化した後、ベンジルピペリジンー4-オン誘導体を加えて、-78℃で2時間攪拌し、その後塩酸等の酸を用いて環化させることにより化合物4を得る。続いて化合物4のカルボニル基をボラン還元し化合物5を得る。尚、化合物4からジイソブチルアルミニウムヒドリドを用いて化合物4のラクトン部分を部分還元してラクトールとし、更に酸性条件下でトリエチルシランを用いてラクトールを還元することによっても化合物5を得ることができる。続いて化合物5のベンジル基をパラジウムカーボン触媒を用いた接触還元により脱ベンジル化反応を行い化合物6を得る。更に、化合物6を原料とし製造方法2に準じて反応を行うことにより一般式[IIa]で表される化合物とすることができる。

尚、一般式 [IIIa] で表される化合物は、一般式 [III] で表される化合物において Zが CYに限定されたものであり、一般式 [III] で表される化合物の製造方法により調製可能である。

# 一般式 [ I I I ] で表される化合物の製造方法

一般式 [III] で表される化合物は、市販されている化合物を使用すること

ができるほか、下記の製造方法A~Eに記載の方法により種々の誘導体を調製することができる。尚、各々の反応において、出発原料となる各種化合物は、市販されているものを使用できる。

## 製造方法A

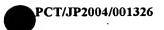
## 製造方法B

## 製造方法C

## 製造方法E

5

[式中、X1は、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を表し、X2は、塩素原子、



臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルホニルオキシ基、p-トルエンスルホニルオキシ基等の脱離基を表し、Mは、- C  $H_2$  - 、- O - 又は- N H - を表し、m 1 は、1 又は2 を表し、そしてA r 、Z 、R 及びR  $^1$  は、前記に同じである。] 製造方法A

化合物 7 (例えばベンズアルデヒド、3,4-ジフルオロベンズアルデヒド等 5 )をグリニャール試薬であるZMgX1(例えばフェニルマグネシウムプロミド、 シクロペンチルマグネシウムブロミド等)と反応させるか、リチウム化合物であ る Z-Li (例えばフェニルリチウム、4-フルオロフェニルリチウム、2-チ アゾリルリチウム、2-フルオロ-5-ピリジルリチウム、6-メトキシ-3-ピリジルリチウム等)と反応させた後、酸化することにより化合物9とする。或 10 いは、化合物8をグリニャール試薬であるArMgX1と反応させるか、リチウ ム化合物であるAr-Liと反応させた後、二酸化マンガン等により酸化するこ とによっても化合物<u>9</u>に変換できる。化合物<u>9</u>は、水素化ナトリウムの存在下、 ヨウ化トリメチルスルホニウムを用いた増炭反応に付し(例えばJ. Heter ocycl. Chem., 25巻、1917頁、1988年を参照)、化合物<u>1</u> 15 0とした後、化合物10をパラジウムカーボン触媒下で水素化分解して化合物1 1とする。続いて化合物11をクロム酸酸化することにより化合物12とする。 尚、前記リチウム化合物(Z-Li又はAr-Li)は、市販品を使用できるほ か、対応するハロゲン誘導体とn-BuLiとを混合することにより容易に調製 可能である。 20

### 製造方法B

化合物 13 をトリエチルアミン、水素化ナトリウム等の塩基の存在下、Z-H と反応させ化合物 14 とする。続いて化合物 14 を加水分解することにより化合物 12 とする。ここで Z-H としては、脂肪族複素環又は芳香族複素環を有するものが好ましく、例えばイミダゾール、2- メチルイミダゾール、1, 2, 3- トリアゾール、1, 2, 4- トリアゾール、2- メシルピペラジン -2- オン等が挙げられる。

### 製造方法C

25

化合物15とZMgX1又はZ-Liとを、製造方法Aに準じて付加反応を行

い化合物 16 とする。続いて化合物 16 を加水分解することにより化合物 17 を得る。

## 製造方法D

5

10

15

20

化合物 18 をトリエチルアミン等の塩基の存在下、化合物 19 を用いてアシル化反応を行い化合物 20 とする。続いて化合物 20 をカリウム 10 tert 10 ド等の塩基で処理して閉環反応を行い、化合物 10 とする。

### 製造方法E

化合物 22 を水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミド等の塩基の存在下、Z-X2 及び $R^1-X2$  (例えばシクロペンチルプロミド、ヨウ化メチル等)を段階的に反応させ化合物 23 とする。続いて化合物 23 を加水分解することにより化合物 24 とする。

## 製造方法F

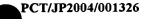
一方、一般式 [I] で表される化合物において $R^1$ とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に $3\sim 6$  員環を形成する場合の一般式 [III] で表される化合物は、製造方法Fにて調製可能である。

#### 製造方法F

「式中、2'及びR1'は、式

を形成してグループ $\alpha$ からなる群から選択される置換基を有していてもよい  $3\sim$ 6 員の脂肪族炭素環基又は脂肪族複素環基を表し、Rは、炭素数  $1\sim3$  の低級アルキル基を表し、そしてX及びArは、前記に同じである。]

市販の化合物<u>22</u>を水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミド等の塩基の存在下、化合物<u>25</u>と反応させることにより化合物<u>26</u>を得る。続いて化合物<u>26</u>のエステルを加水分解することにより化合物<u>27</u>とする。ここで化合物2



5としては、1, 2 -ジプロモエタン、ジ(2 -クロロエチル)エーテル、ビス(2 -プロモエチル)カルバミン酸ーt -プチルエステル等が挙げられる。

## 製造方法5

10

15

20

-般式 [I] で表される化合物において $R^1$ が水酸基である一般式 [I-3] で表される化合物は、以下の方法によっても調製可能である。

[式中、 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{4a}$ 、 $R^{4b}$ 、 $R^{5a}$ 、 $R^{5b}$ 、 $R^{6}$ 、 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 、 $Y^4$ 、 $W^1$ 、 $W^2$ 、Ar、Z、X1及びnは、前記に同じである。]

即ち、一般式 [II] で表される化合物と一般式 [VII] で表される化合物とを製造方法1に準じてアミド化を行い、一般式 [VIII] で表される化合物とする。続いて一般式 [VIII] で表される化合物を、有機金属試薬である Z-MgX1又はZ-Liと反応させることにより一般式 [I-3] で表される化合物とする。一般式 [VIII] で表される化合物と上記有機金属試薬との反応は、製造方法Cに準じて行うことが可能である。尚、一般式 [VII] で表される化合物としては、参考例に記載の化合物が使用可能である。

上記の各製造方法において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基、水酸基、カルボキシル基、オキソ基、カルボニル基等が存在する場合、当該アミノ基、水酸基、カルボキシル基、オキソ基、カルボニル基は、適宜、アミノ基の保護基、水酸基の保護基、カルボキシル基の保護基又はオキソ基若しくはカルボニル基の保護基で保護した後に製造方法1から5のいずれかの反応を行い、反応後に当該保護基を除去することができる。

「アミノ基の保護基」としては、ペンジル基、p-メトキシペンジル基、3,

10

15

20

25

奨される。

4ージメトキシベンジル基、oーニトロベンジル基、pーニトロベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基;ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基等の低級アルカノイル基;ベンゾイル基;フェニルアセチル基、フェノキシアセチル基等のアリールアルカノイル基;メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル基;ベンジルオキシカルボニル基、pーニトロベンジルオキシカルボニル基、フェネチルオキシカルボニル基、フルオレニルメトキシカルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基;トリメチルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基;フタロイル基等が挙げられ、特にアセチル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、エトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、フタロイル基等が推

「水酸基の保護基」としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tertーブチル基等の低級アルキル基;トリメチルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基;メトキシメチル基、2ーメトキシエトキシメチル基等の低級アルコキシメチル基;テトラヒドロピラニル基;例えばトリメチルシリルエトキシメチル基;ベンジル基、pーメトキシベンジル基、2、3ージメトキシベンジル基、oーニトロベンジル基、pーニトロベンジル基、トリチル基等のアラルキル基;ホルミル基、アセチル基等のアシル基等が挙げられ、特にメチル基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基、トリチル基、トリメチルシリルエトキシメチル基、tertーブチルジメチルシリル基、アセチル基等が推奨される。

「カルボキシル基の保護基」としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、tertーブチル基等の低級アルキル基;2,2,2ートリクロロエチル基等の低級ハロアルキル基;2ープロペニル基等の低級アルケニル基;ベンジル基、pーメトキシベンジル基、pーニトロベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基等が挙げられ、特にメチル基、エチル基、tertープチル基、2ープロペニル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、ベンズヒドリル基等が推奨される。

「オキソ基又はカルボニル基の保護基」としては、エチレンケタール、トリメ チレンケタール、ジメチルケタール等のアセタール、ケタール等が挙げられる。

又、保護基の除去方法は、保護基の種類及び一般式 [I] で表される化合物の 安定性等により異なるが、例えば文献記載の方法 [プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. グリーン (T. W. Greene) 著、John Wiley & Sons社、1981年] 又はそれ に準じる方法に従って、例えば酸又は塩基を用いる加溶媒分解、即ち、例えば0.01モルから大過剰の酸、好ましくはトリフルオロ酢酸、ギ酸、塩酸等、又は等モルから大過剰の塩基、好ましくは水酸化カリウム、水酸化カルシウム等を作用させる方法;水素化金属錯体等を用いる化学的還元又はパラジウムカーボン触媒、ラネーニッケル触媒等を用いる接触還元等により行われる。

上記方法で得られた化合物は、従来公知の分離手段により容易に単離精製できる。かかる手段としては、例えば溶媒抽出、再結晶、カラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、分取薄層クロマトグラフィー等が例示できる。

本発明の化合物は、その置換基の態様によって光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合があるが、本発明の化合物はこれら全ての立体異性体、互変異性体及びそれらの混合物をも包含する。

## 20 一般式 [ I ] で表される化合物の薬理試験

本発明の化合物の医薬としての有用性は、例えば下記の薬理試験例により証明される。

## 薬理試験例1 (MCH結合阻害試験)

ヒトMCH-1RをコードするcDNA配列 [フェブス・レターズ (FEBS Letters)、398巻、253頁 (1996年)、ビオキミカ・エト・ビオフィジカ・アクタ (Biochimica et Biophisica Acta)、1401巻、216頁 (1998年)]を、プラスミドベクターP EF/mic/cyto (インビトロジェン社製) にクローニングした。得られた発現ベクターをリポフェクトアミン・プラス試薬 (ライフ・テクノロジー社製

)を用いて宿主細胞CHO-K1(アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション)にトランスフェクトし、MCH-1R発現細胞を得た。

このMCH-1 Rを発現させた細胞から調製した膜標品を被検化合物及び50 pMの [ $^{125}$  I] MCH (NEN社製) とともに、アッセイ緩衝液( $^{10}$  mM 塩化マグネシウム、 $^{2}$  mM エチレンジアミン四酢酸、 $^{10}$  0.01%バシトラシン及び0.2% ウシ血清アルブミンを含む $^{10}$  50 mM Tris緩衝液、 $^{10}$  pH7.4) 中で $^{10}$  中で $^{10}$  1時間インキュベーションした後、グラスフィルターGF/C (ワットマン社製) にて濾過した。グラスフィルターを $^{10}$  10 mM 塩化マグネシウム、 $^{10}$  2 mM エチレンジアミン四酢酸及び $^{10}$  0.04% Tween-20を含む $^{10}$  50 mM Tris緩衝液、 $^{10}$  pH7.4にて洗浄後、グラスフィルター上の放射活性を求めた。非特異的結合は $^{10}$  1 に不能力能では $^{10}$  1 MCH結合に対する被験化合物の $^{10}$  50 %阻害濃度( $^{10}$  6 で求めた。その結果を表 $^{10}$  1 に示す。

表1.

10

15

20

被試験化合物	$IC_{50}$ (nM)
実施例 6	5. 0
実施例 12	1. 0
実施例 18	1. 9
実施例 28	1. 9
実施例 33	1. 4
実施例 43	0. 2
実施例 48	6. 5
実施例 60	2. 5
実施例 67	1. 0
実施例 88	1. 7

上記のとおり本発明の化合物は、MCH-1Rに対するMCHの結合を強力に 阻害し、MCH-1R拮抗剤として作用した。従って、本発明の化合物は、MC Hの受容体結合を阻害することにより、MCHが関与する各種疾患、例えば肥満 症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、肝炎、肝硬変等の代 謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、 高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ 病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、

25

睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として有用である。

## 5 一般式[I]で表される化合物を含有する医薬組成物

本発明の化合物は、経口又は非経口的に投与することができ、その投与に適する形態に製剤化することにより、肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、肝炎、肝硬変等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として、好ましくは肥満症の予防剤又は治療剤として供することができる。

本発明の化合物を臨床的に用いるにあたり、その投与形態に合わせ医薬上許容される担体を加えて各種製剤化の後投与することも可能である。その際の担体としては、製剤分野において従来公知の各種の添加剤が使用可能であり、例えばゼラチン、乳糖、白糖、酸化チタン、デンプン、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、トウモロコシデンプン、マイクロクリスタリンワックス、白色ワセリン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水りん酸カルシウム、クエン酸、クエン酸三ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ソルビトール、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリソルベート、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン、硬化ヒマシ油、ポリビニルピロリドン、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、タルク、植物油、ベンジルアルコール、アラビアゴム、プロピレングリコール、ポリアルキレングリコール、シクロデキストリン又はヒドロキシプロピルシクロデキストリン等が挙げられる。

これらの担体と本発明の化合物との混合物として製剤化される剤形としては、 例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤若しくは坐剤等の固形製剤;又は例えば

10

15

20

25

シロップ剤、エリキシル剤若しくは注射剤等の液体製剤等が挙げられ、これらは、製剤分野における従来公知の方法に従って調製することができる。尚、液体製剤にあっては、用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させる形であってもよい。特に注射剤の場合、必要に応じて生理食塩水又はブドウ糖液に溶解又は懸濁させてもよく、更に緩衝剤や保存剤を添加してもよい。

これらの製剤は、本発明の化合物を医薬組成物全体の1.0~100重量%、 好ましくは1.0~60重量%の割合で含有することができ、又、医薬上許容される担体を0~99.0重量%、好ましくは40~99.0重量%含有することができる。これらの製剤は、治療上有効な他の化合物、例えば糖尿病治療剤、高血圧治療剤、動脈硬化症治療剤等を含んでいてもよい。

本発明の化合物を上記疾患・疾病の予防剤又は治療剤として使用する場合、その投与量及び投与回数は、患者の性別、年齢、体重、症状の程度及び目的とする治療効果の種類及び範囲等により異なるが、一般に経口投与の場合、成人1日あたり、0.01~20mg/kgを1~数回に分けて、又、非経口投与の場合は、0.002~10mg/kgを1~数回に分けて投与するのが好ましい。又、症状によっては予防的に投与することも可能である。

## コンピネーション療法

本発明の化合物は、高血圧、肥満に関連する高血圧、高血圧関連疾病、心臓肥大、左心室肥大、代謝性疾患、肥満、肥満関連疾病等に有効な薬剤(以下、「併用悪剤」という。)と組み合わせて使用することができる。係る薬剤は、前記疾病の予防又は治療において、同時に、別々に、又は順次に投与することが可能である。本発明の化合物を1又は2以上の併用用薬剤と同時に使用する場合、単一の投与形態である医薬組成物とすることができる。しかしながら、コンピネーション療法においては、本発明の化合物を含む組成物と併用用薬剤とを、投与対象に対し、異なった包装として、同時に、別々に、または順次に投与してもよい。それらは、時間差をおいて投与してもよい。

併用用薬剤の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することができる。併用用薬剤の投与形態は、特に限定されず、投与時に、本発明の化合物と併用用薬剤と

10

が組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、1)本発明の化合物と併用用薬剤とを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、2)本発明の化合物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、3)本発明の化合物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、4)本発明の化合物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、5)本発明の化合物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、5)本発明の化合物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、本発明の化合物;併用用薬剤の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)等が挙げられる。本発明の化合物と併用用薬剤との配合比は、投与対象、投与ルート、疾患等により適宜選択することができる。

本発明で用いられる併用用薬剤としては、例えば「糖尿病治療薬」、「高脂血症治療薬」、「高血圧治療薬」、「抗肥満薬」等が挙げられる。これらの併用用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えば 1) グリダゾン類 (glitazones) [例 15 えばシグリダゾン (ciglitazone)、ダルグリダゾン (darglitazone)、エング リダゾン (englitazone)、イサグリダゾン (isaglitazone) (MCC-555)等]、ピ オグリタゾン (pioglitazone) 、ロシグリダゾン (rosiglitazone) 、トログリ タゾン (troglitazone)、BRL49653、CLX-0921、5-BTZD、GW-0207、LG-100641、 LY-300512 等のPPARィアゴニスト; 2)メトホルミン (metformin)、ブホル 20 ミン (buformin)、フェンホルミン (phenformin) 等のビグアナイド剤;3)プロ テインチロシンホスファターゼ-1B 阻害剤;4)アセトヘキサミド、クロルプロパ ミド、ジアビネス (diabinese) 、グリベンクラミド (glibenclamide) 、グリピ ジド (glipizide) 、グリプリド (glyburide) 、グリメピリド (glimepiride) 、 グリクラジド (gliclazide) 、グリペンジド (glipentide) 、グリキドン ( 25 gliquidone)、グリソラミド (glisolamide)、トラザミド、トルブタミド等の スルホニルウレア;5)レパグリニド (repaglinide)、ナテグリニド ( nateglinide) 等のメグリチニド (meglitinides) 類;6)アカルボース ( acarbose)、アジポシン (adiposine)、カミグリボース (camiglibose)、エミ

10

15

グリテート (emiglitate)、ミグリトール (miglital)、ボグリボース ( voglibose)、プラジミシン-Q (pradimicin-Q)、サルボズタチン( salbostatin)、CKD-711、MDL-25,673、MDL-73,945、MOR14 等のαーグルコシド ヒドロキシラーゼ阻害薬;7)テンダミスタット (tendamistat) 、トレスタチン (trestatin)、A 1 3688 等のα-アミラーゼ阻害剤; 8)リノグリリド ( linogliride)、A-4166 等のインスリン分泌促進剤;9)クロモキシル( clomoxir)、エトモキシル(etomoxir)等の脂肪酸酸化抑制剤;10)ミダグリゾ ール (midaglizole) 、イサグリドール (isaglidole) 、デリグリドール ( deriglidole)、イダゾキサン (idazoxan)、エラロキサン (earoxan)、フルパ ロキサン (fluparoxan) 等の A2 アンタゴニスト; 11)ビオタ (biota)、LP-100、 ノバラピド、insulin detemir、insulin lispro、insulin glargine、インスリ ン亜鉛、Lys-Pro-インスリン、GLP-1 (73-7)、GLP1 アミド (7-36) 等 ·のインスリンまたはインスリンミメティックス;12) JT-501、ファルグリタ ゾール (farglitazar): 等の非チアゾリジンジオン;13)MK-0767、CLX-0940、GW-1536、GW-1929、GW-2433、KRP-297、L-796449、LR-90 及び SB219994 等のPPA  $R\alpha/\gamma$ 双アゴニスト等が挙げられる。

上記「高脂血症治療薬」としては、例えば、1)コレステリルアミン、コレセヴェレム(colesevelem)、コレスチポール(colestipol)、交差デキストランのジアルキルアミノアルキル誘導体、Colestid 登録商標、LoCholest 登録商標、20 Questran 登録商標等の胆汁酸吸収促進剤;2)アトルバスタチン(atorvastatin)、イタバスタチン(itavastatin)、フルバスタチン(fluvastatin)、ロバスタチン(lovastatin)、プラバスタチン(pravastatin)、リバスタチン(rivastatin)、ロスパスタチン( cosuvastatin)、シンバスタチン( simvastatin)、ZD-4522等のHMG-CoA還元酵素阻害薬;3)HMG つこのA合成阻害剤;4)スナトールエステル、βーシトステロール、ステロールグルコシド、エゼチミベ(ezetimibe)等のコレステロール吸収阻害剤;5)アバシミベ(avasimibe)、エフルシミベ(eflucimibe)、KY-505、SMP-709等のアシルコエンザイムAコレステロールアシル転移酵素阻害剤;6)JTT705、トルセトラピブ(torcetrapib)、CP532632、BAY-63-2149、SC-591、SC-795等のCET

10

15

20

25

P阻害剤; 7)スクワレン合成阻害剤、8)プロプコール等の抗酸化剤、9)ベクロフィブラート、ベンザフィブラート、シプロフィブラート、クロフィブラート、エトフィブラート、フェノフィブラート、ジェンカベン(gemcabene)、ジェンフィブロジル(gemfibrozil)、GW-7647、BM-170744、LY-518674、フィブリック酸誘導体(例えば Atromid 登録商標、Lopid 登録商標、Tricor 登録商標等)等のPPARαアゴニスト; 10) GW-4064、SR-103912 等のFXRレセプターアンタゴニスト; 11) GW3965、T9013137、XTC0-179628 等のLXRレセプターアゴニスト; 12)ナイアシン等のリポプロテイン合成阻害剤; 13)レニンーアンジオテンシン系阻害剤; 14)ミクロゾーム性トリグリセリド輸送阻害剤; 15) BARA1453、SC435、PHA384640、S-435、A2D7706 等の胆汁酸再吸収阻害剤; 16) GW501516、GW590735等のPPARδアゴニスト; 17)トリグリセリド合成阻害剤; 18) LAB687、CP346086等のMTTP阻害剤; 19) 低密度リポプロテイン受容体インデューサー; 20)スクワレンエポキシダーゼ阻害剤; 21)血小板凝集阻害剤; 22) MK-591等の5ーリポキシゲナーゼ活性化タンパク阻害剤; 等が挙げられる。

上記「高血圧治療薬」としては、例えば 1)クロロチアリドン、クロロチアジド、ジクロロフェナミド、ヒドロフルオロチアジド、インダパミド (indapamide )、ヒドロクロロチアジド等のチアジド系:ブメタニド (bumetanide)、エサクリニック酸 (ethacrynic acid)、フロセミド、トルセミド等のループ系、アミロリド、トリアムテレン等のナトリウム系、スピロノラクトン、エピレノン等のアルドステロンアンタゴニスト系等の利尿剤; 2)アセプトロール (acebutolol)、アテノロール、ベタゾロール (betaxolol)、ベバントロール (bevantolol)、ピソプロロール (bisoprolol)、ポピンドロール (bopindolol)、カルテオロール (carteolol)、カルベジロール (carvedilol)、セリプロロール (celiprolol)、エスモロール (esmolol)、インデノロール (indenolol)、メタプロロール (metaprolol)、ナドロール (nadolol)、ネビボロール (nebivolol)、ペンプトロール (penbutolol)、ピンドロール、プロパノロール、ソタロール、タータトロール (tertatolol)、チリソロール (tilisolol)、チモロール等のβーアドレナリンプロッカー; 3)アムロジピン (amlodipine)、アラニジピン (aranidipine)、アゼルニジピン (azelnidipine)、バルニジピン (

WO 2004/069798

barnidipine)、ベニジピン (benidipine)、ベプリジル (bepridil)、シナル ジピン (cinaldipine)、クレビジピン (clevidipine)、ジルチアゼム ( diltiazem)、エホニジピン (efonidipine)、フェロジピン (felodipine)、ガ ロパミル (gallopamil) 、イスラジピン (isradipine) 、ラシジピン ( lacidipine)、レミルジピン (lemildipine)、レルカニジピン (lercanidipine 5 )、ニカルジピン(nicardipine)、ジフェニピン(nifedipine)、ニルヴァジ ピン (nilvadipine) 、ニモデピン (nimodepine) 、シソルジピン (nisoldipine )、ニトレジピン (nitrendipine)、マニジピン (manidipine)、プラニジピン (pranidipine)、バラパミル (verapamil) 等のカルシウムチャンネルブロッカ ー;4)ベナゼプリル、カプトプリル、シラザプリル(cilazapril)、デラプリル 10 (delapril)、エナラプリル、フォシノプリル(fosinopril)、イミダプリル、 ロシノプリル、モエキシプリル (moexipril)、キナプリル (quinapril)、キナ プリラット (quinapril) 、ラミプリル (ramipril) 、ペリンドプリル ( perindopril)、ペリンドロプリル (perindropri)、カニプリル (quanipril)、 スピラプリル (spirapril)、テノカプリル (tenocapril)、トランドラプリル 15 (trandolapril)、ゾフェノプリル (zofenopril) 等のアンジオテンシン変換酵 素阻害薬;5)オマパトリラット (omapatrilat) 、カドキサトリル (cadoxatril) 、 エカドトリル、フォシドトリル (fosidotril) 、サンパトリラット ( sampatrilat)、AVE7688、ER4030 等の中性エンドペプチダーゼ阻害剤;6)テゾ センタン (tezosentan)、A308165、YM62899 等のエンドセリンアンタゴニスト 20 ;7)ヒドララジン、クロニジン、ミノキシジル、ニコチニルアルコール等の血管 拡張剤:8)カンデサルタン、エプロサルタン、イルベサルタン、ロサルタン、プ ラトサルタン (pratosartan)、タソサルタン (tasosartan)、テルミサルタン (telmisartan)、バルサルタン、EXP-3137、FI6828K、RNH6270 等のアンジオテ ンシン II 拮抗薬;9)ニプラジロール、アロチノロール、アモスラロール等の $\alpha$ 25 ノβアドレナリンブロッカー:10)テラゾシン、ウラピジル(urapidil)、プラ ゾシン、プナゾシン、トリマゾシン、ドキサゾシン、ナフトピジル、インドラミ ン、WHIP164、XEN010 等のα1プロッカー;11)ロフェキシジン(lofexidine)、 チアメニジン (tiamenidine) 、モキソニジン (moxonidine) 、リレメニジン (

rilmenidine)、グアノベン (guanobenz) 等の $\alpha$ 2アゴニスト;12)アルドステロン阳害剤等が挙げられる。

上記「抗肥満薬」としては、例えば 1)パロセチン (paroxetine)、フルオキ セチン (fluoxetine)、フェンフルラミン (fenfluramine)、フルボキサミン ( fluvoxamine)、セルトラリン (sertraline)、イミプラミン等の5HT(セロト 5 ニン)トランスポーター阻害剤;2)GW320659、デシプラミン、タルスプラム( talsupram)、ノミフェンシン等のノルエピネフリントランスポーター阻害剤; 3) リモナバント(Sanofi Synthelabo)、SR-147778(Sanofi Synthelabo)、BAY-65-2520(バイエル)、SLV-319(ソルベイ)、その他 USP5,532,237、USP4,973,587、 USP5, 013, 837, USP5, 081, 122, USP5, 112, 820, USP5, 292, 736, USP5, 624, 941, 10 USP6,028,084、W096/33159、W098/33765、W098/43636、W098/43635、W001/09120、 W001/96330、W098/31227、W098/41519、W098/37061、W000/10967、W000/10968、 W097/29079、W099/02499、W001/58869、W002/076949、W001/64632、W001/64633、 ₩001/64634、₩003/006007、₩003/007887 及び EP-658546 に開示化合物等のカン ナビノイド1受容体1 (CB-1) アンタゴニスト/インバースアゴニスト; 15 4) W001/87355、W002/08250 等に開示化合物等のグレリンアンタゴニスト;5)チ オペラミド、3- (1 H イミダゾール-4-イル) プロピル N- (ペンテニル ) カーボネート、クロペンプロピット (clobenpropit) 、ヨードフェンプロピッ ト、イモプロキシフェン、GT2395、A331440、W002/15905 に開示化合物、0-[3-(1H-イミダゾ-4-イル)プロパノール]カーバメート、ピペラジン含有H3受容体 20 アンタゴニスト(Lazewska, D. et al., Pharmazie, 56:927-32 (2001)、ベンゾ フェノン誘導体(Sasse, A. et al., Arch. Pharm.(Weinheim) 334:45-52 (2001))、置換 N-フェニルカーバメート(Reidemeister, S. et al., Pharmazie, 55:83-6(2000))、プロキシフェン誘導体(Sasse, A. et al., J. Med. Chem. . 43:3335-43(2000)) 等のヒスタミン(H3) アンタゴニスト/インバース 25 アゴニスト; 6) T-226296 (Takeda)、SNP-7941 (Synaptic)、その他 W001/82925、 W001/87834 、 W002/051809 、 W002/06245 、 W002/076929 、 W002/076947 、 ₩002/04433、₩002/51809、₩002/083134、₩002/094799、₩003/004027 及び特開 2001-226269 号に開示の化合物等のMCH-1Rアンタゴニスト;7)MCH-2

Rアゴニスト/アンタゴニスト;8)3-クロロ-5-(1-(6-[2-(5-エチル-4-メチ ル-チアゾール-2-イル)-エチル]-4-モルホリニル-4-イル-ピリジン-2-イルアミ ノ)-エチル)フェニル]カルバミン酸イソプロピルエステル、BIBP3226、BIB03304、 LY-357897、CP-671906、GI-264879、その他 USP6001836、W096/14307、 WOO1/23387、 WO99/51600、 WOO1/85690、 WOO1/85098、 WOO1/85173 及び 5 W001/89528 に開示化合物等のNPY1アンタゴニスト;9)152804、GW-569180A、 GW-594884A, GW-587081X, GW-548118X, FR235, 208, FR226928, FR240662, FR252384、1229U91、GI-264879A、CGP71683A、LY-377897、LY366377、PD-160170、 SR-120562A、 SR-120819A、 JCF-104、 H409/22、 その他 USP6,140,354、 USP6, 191, 160, USP6, 258, 837, USP6, 313, 298, USP6, 337, 332, USP6, 329, 395, 10 USP340, 683、 USP6, 326, 375、 USP6, 329, 395、 USP6, 337, 332、 USP6, 335, 345、 EP-01010691、EP-01044970、W097/19682、W097/20820、W097/20821、W097/20822、 W097/20823 , W098/27063 , W000/107409 , W000/185714 , W000/185730 , W000/64880, W000/68197, W000/69849, W001/09120, W001/14376, W001/85714, W01/85730, W001/07409, W001/02379, W001/02379, W001/23388, W001/23389, 15 W001/44201, W001/62737, W001/62738, W001/09120, W002/20488, W002/22592, W002/48152、W002/49648、W002/094789 及び Norman et al., J. Med. Chem. 43:4288-4312 (2000) に開示の化合物等のNPY5アンタゴニスト;10) ヒト組換 えレプチン(PEG-OB, Hoffman La Roche)、組換えメチオニルレプチン(アムゲン) 等のレプチン; 11) USP5, 552, 524、USP5, 552, 523、USP5, 552, 522、USP5, 521, 283、 20 W096/23513、W096/23514、W096/23515、W096/23516、W096/23517、W096/23518、 ₩096/23519 及び ₩096/23520 に開示化合物等のレプチン誘導体;12)ナルメフェ ン(Revex 登録商標)、3-メトキシナルトレキソン、ナロキソン、ナルトレキソ ン、WOOO/21509 の開示化合物等のオピオイドアンタゴニスト;13)SB-334867A、 その他 W001/96302、W001/68609、W002/51232、W002/51838 及び W003/023561 に 25 開示化合物等のオーレキシンンタゴニスト;14)ポンペシン受容体サブタイプ3 アゴニスト; 15) AR-R15849、GI-181771、JMV-180、A-71378、A-71623、SR-146131、その他 USP-5739106 に開示化合物等のコレシストキニンA (CCK-A) ア ゴニスト; 16) GI-181771 (Glaxo-SmithKline)、SR146131 (Sanofi Synthelabo)、

ブタビンダイド (butabindide) 、PD170,292、PD149164(ファイザー)等の CNTF(ciliary neurotrophic factors); 17) axokine(Regeneron)、その他 W094/09134、W098/22128、W099/43813 に開示の化合物等の CNTF 誘導体 :18) NN703、ヘキサレリン (hexarelin) 、MK-0677、SM-130686、CP-424,391、L-692,429、L-163,255、USP6358951、アメリカ特許庁出願番号 2002/049196、同 5 2002/022637、W001/56592、W002/32888 に開示の化合物等の成長ホルモン分泌受 容体アゴニスト:19) BVT933、DPCA37215、IK264、PNU22394、WAY161503、R-1065、 YM348、その他 USP3,914,250、W002/36596、W002/48124、W002/10169、 W001/66548、W002/44152、W002/51844、W002/40456 及び W002/40457 に開示の化 合物等のセロトニンレセプター 2 Cアゴニスト; 20) メラノコルチン 3 受容体アゴ 10 ニスト;21) CHIR86036 (Chiron)、ME-10142、ME-10145 (Melacure)、その他 W099/64002、W000/74679、W001/991752、W001/74844、W001/70708、W001/70337、 W001/91752, W002/059095, W002/059107, W002/059108, W002/059117, WOO2/12166, WOO2/11715, WOO2/12178, WOO2/15909, WOO2/068387, WOO2/068388, ₩002/067869、₩003/007949 及び ₩003/009847 に開示の化合物等のメラノコルチ 15 ン4受容体アゴニスト;22)シブトラミン(Meridia 登録商標/Reductil 登録商標) 及びその塩、その他 USP4,746,680、USP4,806,570、USP5,436,272、アメリカ特 許庁出願番号 2002/0006964、W001/27068 及び W001/62341 に開示の誘導体等のモ ノアミン再吸収阻害剤;23)デキシフェンフルラミン(dexfenfluramine)、フル オレチン (fluoxetine) 、その他 USP6, 365, 633、WOO1/27060 及び WOO1/162341 20 に開示のセロトニン再取り込み阻害剤;24)グルカゴン様ペプチド1(glucagonlike peptidel)アゴニスト;25) トピラメート (Topiramate) (Topimax 登録商標 );26)フィトファーム化合物 57 (phytopharm) (例えば、CP644,673);27)アセチ ルCoAカルボキシラーゼ2 (ACC2) 阻害剤;28)AD9677/TAK677(大日本製薬/武 田薬品)、CL-316,243、SB418790、BRL-37344、L-796568、BMS-196085、BRL-25 35135A、CGP12177A、BTA-243、W427353、トレカドリン(Trecadrine)、 ZenecaD7114、SR59119A、その他 USP5705515、USP5451677、W001/74782 及び W002/32897、に開示化合物等のβアドレナリンレセプター3アゴニスト;29)ジア シルグリセロールアシルトランスフェラーゼ1阻害剤;30)ジアシルグリセロール

10

15

20

25

53 アシルトランスフェラーゼ2阻害剤;31)カルレニン(Cerulenin)、C75 等の脂肪 酸合成阻害剤:32)テオフィリン、ペントキシフィレン (pentoxifylline)、ザプ リナスト (zaprinast) 、シルデナフィル (sildenafil) 、アミリノン ( amrinone)、ミルリノン(milrinone)、シルスタミド (cilostamide)、ロピプラ ム(rolipram)、及びシロミラスト(cilomilast)等のホスホジエステラーゼ阻 害剤:32)KB-2611(KaroBioBMS)、その他 W002/15845、特開 2000-256190 に開示の 化合物等のサイロイドホルモン $\beta$ アゴニスト:33)フィタニン酸、 $4-\lceil (E)-2-$ (5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-5, 5, 8, 8-テトラメチル-2-ナフタレニル)-1-プロペニル] 安息香酸(TTNPB)、レチノイック酸(retinoic acid)、その他 W099/00123 に開 示の化合物等のフィタニック酸 (phytanic acid);34)オレオイルエストロン、 その他 del Mar-Grasa, M. et al., Obesity Research, 9:202-9 (2001)に開示 の化合物等のアシルエストロゲン;35) グルココルチコイドアンタゴニスト ;36)BVT3498、BVT2733、その他 W001/90091、W001/90090、W001/90092 に開示化 合物等の  $11-\beta$  ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ 1 型阻害剤: 37) ステアリ ルcoA脱飽和剤1阻害剤(stearoyl-CoA desaturase-1):38)イソロイシンチア ゾリジド (isoleucine thiazolidide)、バリンピロリジド (valine pyrrolidide), NVP-DPP728, AF237, P93/01, TSL225, TMC-2A/2B/2C, FE999011, P9310/K364、VIP0177、SDZ274-444、その他 W003/004498、W003/004496、 EP1258476 \ W002/083128 \ W002/062764 \ W003/000250 \ W003/002530 \ W003/002531、W003/002553、W003/002593、W003/000180 及び W003/000181 に開 示の化合物等のジペプチジルペプチダーゼ IV 阻害剤:39)テトラヒドロリプタチ ン(orlistat/Xenical 登録商標)、TritonWR1339、RHC80267、リプスタチン、テ アサポニン (tea saponin)、ジエチルウンベリフェリルホスフェート ( diethylumbelliferyl phosphate)、FL-386、WAY-121898、Bay-N-3176、パリラ クトン (valilactone)、エステラシン(esteracin)、エペラクトンA ( ebelactone A)、エベラクトンB(ebelactoneB)、RHC80267、その他 WOO1/77094 \ USP4, 598, 089 \ USP4, 452, 813 \ USP5, 512, 565 \ USP5, 391, 571 \ USP5, 602, 151、USP4, 405, 644、USP4, 189, 438 及び USP4, 242, 453 に開示の化合物

等のリパーゼ阻害剤:39) 脂肪酸トランスポーター阻害剤:40) ジカルボキシレート

トランスポータ阻害剤;41) グルコーストランスポーター阻害剤;42) ホスフェートトランスポーター阻害剤等が挙げられる。

上記組み合わせ薬剤は、本発明の化合物と上記併用薬剤との1種又は2種以上を併用することにより得られる。又、上記組み合わせ薬剤は、糖尿病治療薬及び高脂血症治療薬よりなる群から選択される1種又は2種以上の薬剤と組み合わせることにより、代謝性疾患の予防又は治療に有用である。そして特に高血圧治療薬及び抗肥満薬を含有する組み合わせは、糖尿病治療薬及び/又は高脂血症治療薬を加えることにより、相乗的効果をもって代謝性疾患の予防又は治療に有用である。

10

15

5

## 発明を実施するための最良の形態

以下に、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明は実施例に限定されるものではない。カラム用シリカゲルとしては、 $Wakogel^{TM}$  C-300(和光純薬工業株式会社)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、 $YMC-GEL^{TM}$  ProC18(株式会社ワイエムシー)を用いた。マススペクトルはQuattroII(マイクロマス社製)を用いて測定した。

参考例1

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) 酢酸

- (1) 3, 4-ジフルオロフェニルグリシン(8.27g) およびトリエチルアミン(18.5ml)のジオキサンー水(50ml-50ml)溶液に、氷冷下4-クロロブチリルクロライド(5.3ml)を滴下した。同温度で30分攪拌後、減圧下溶媒を除去し、残渣に希塩酸を加え酸性とし、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮25 した。得られた固体をエーテルで洗浄し、2-[(4-クロロプタノイル)アミノ]-2-(3,4-ジフルオロフェニル)酢酸(6.22g)を白色固体として得た。
  - (2) 上記化合物 (3. 17g) のTHF (35ml) 溶液に、氷冷下で tert -プトキシカリウム (2. 56g) を三度に分けて加えた。反応液を氷冷下で1

時間撹拌後、希塩酸を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗 浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた固体をエーテ ルで洗浄し、表題化合物 (2.37g)を無色結晶として得た。

1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1.82-1.97 (
5 2H, m), 2.26-2.30 (2H, m), 2.94-2.98 (1H, m), 3.47-3.49 (1H, m), 5.64 (1H, s), 7.09-7.
15 (1H, m), 7.32-7.47 (1H, m).

## 参考例 2

55 (4H, m).

15

WO 2004/069798

2-(4-クロロフェニル)-2-(2-オキソー1-ピロリジニル) 酢酸 参考例1-(1)で用いた3,4-ジフルオロフェニルグリシンを4-クロロフェニルグリシンに替え、他は参考例1と同様にして表題化合物を得た。1H-NMR(300MHz,d6-DMSO,δppm):1.65-2.10(2H,m),2.10-2.40(2H,m),2.75-3.00(1H,m),3.35-3.60(1H,m),5.66(1H,s),7.20-7.

ESI-MS Found:m/z 253 [M-H] - 参考例3

2-(4-フルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) 酢酸 参考例1-(1) で用いた3,4-ジフルオロフェニルグリシンを4-フルオロフェニルグリシンに替え、他は参考例1と同様にして表題化合物を得た。
1H-NMR(300MHz,d6-DMSO,δppm):1.65-2.1
0(2H,m),2.10-2.45(2H,m),2.70-3.00(1H,m),3.20-3.70(1H,m),5.67(1H,s),7.0-7.45(4H,m).

25 ESI-MS Found:m/z 236 [M-H] - 参考例4

2- (3, 4-ジフルオロフェニル) -2- (2-オキソ-1-ピペリジニル) 酢酸

参考例1-(1)で用いた4-クロロプチリルクロライドを4-クロロペンタ

ノイルクロライドに替え、他は参考例1と同様にして表題化合物を無色結晶として得た。

1H-NMR (300MHz, d6-DMSO, δppm): 1. 50-1. 8 0 (4H, m), 2. 20-2. 40 (2H, m), 2. 80-3. 05 (1H, m), 3. 15-3. 45 (1H, m), 5. 82 (1H, s), 7. 05-7. 25 (1H, m), 7. 30-7. 60 (2H, m).

ESI-MS Found: m/z 268 [M+H] -

## 参考例5

5

15

20

25

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1,3-オキサゾラ 10 ン-3-イル) 酢酸

3,4ージフルオロフェニルグリシン(3.00g) およびトリエチルアミン(6.7ml)のジオキサンー水(15ml-15ml)溶液に、氷冷下2ークロロエチル クロロホルメート(1.7ml)を滴下し、同温度で30分攪拌後、更に室温で1時間攪拌した。減圧下溶媒を除去し、残渣に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をTHF(30ml)に溶解し、氷冷下でtーブトキシカリウム(4.0g)を三度に分けて加えた。氷冷下で30分間撹拌後、希塩酸を加え、エーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた固体をヘキサンーエーテルで洗浄し、表題化合物(1.14g)を無色結晶として得た。

#### 参考例6

(1) 2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチル酢酸

4-クロロフェニル酢酸(5.0g)を10%塩化水素-メタノール溶液(50ml)に溶解し、14時間加熱還流した。減圧下溶媒を除去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し、メチル 2-(4-クロロフェニル)アセテート(5.35g)を無色油状物質として得た。

(2) 上記化合物 (500mg) とシクロペンチルプロマイド (0.32ml) をDMF (3ml) に溶解し、氷冷下、カリウム tert-プトキシド (395m

- g)を加えた。 2. 5時間攪拌後、反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= 50/1)で精製して、メチル 2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチルアセテート(685mg)を無色油状物質として得た。
- (3)上記化合物(262mg)のメタノール(8m1)溶液に4N水酸化ナトリウム水溶液(0.5m1)を加え、15時間攪拌した。減圧下で溶媒を除去し、残渣に2N塩酸を加え酸性にした後、得られた混合物を酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し表顕化合物(226mg)を白色固体として得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 0.85-1.08 ( 1H, m), 1.20-1.78 (6H, m), 1.87-2.01 (1H, m), 2.40-2.60 (1H, m), 3.27 (1H, d, J=11.0Hz), 7.16-7.40 (4H, m), 9.45-10.6 (1H, br).

## 15 参考例 7

5

10

2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチルプロピオン酸

- (1) ジイソプロピルアミン(0.15ml)のTHF(2ml)溶液に-78 ででn-ブチルリチウム(1.5M-ヘキサン溶液、0.6ml)を加え、10分間攪拌後、メチル 2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチルアセテ -ト(200mg)のTHF(1.5ml)溶液を滴下した。15分攪拌後、-35℃まで昇温し、ヨウ化メチル(0.15ml)を加えた。反応液を0℃に昇温し1.5時間攪拌後、飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈し、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=60/1)で精製してメチル 2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチルプロピオレート(180mg)を黄色油状物質として得た。(2)上記化合物を用い参考例6-(3)と同様にして表題化合物を黄色油状物
  - 質として得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 0. 99-1. 16 (

1H, m), 1. 24-2. 67 (6H, m), 1. 51 (3H, s), 2. 7 7 (1H, q, J=8. 9Hz), 7. 20-7. 40 (4H, m), 9. 69 -11. 95 (1H, br).

## 参考例8

**WO 2004/069798** 

- 5 1-(3,4-ジフルオロフェニル)シクロプロパンカルボン酸
  - (1) メチル 2-(3,4-ジフルオロフェニル)アセテート(373mg) と1,2-ジプロモエタン(0.17ml)のDMF(10ml)溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム(60%油状、288mg)を加えた。2時間攪拌後、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残
- 10 和食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリワムで乾燥後、減圧トで濃縮した。待ちむた及 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=50/1) で精製して1-(3, 4-ジフルオロフェニル)シクロプロパンカルボキシレー ト(161mg)を無色油状物質として得た。
  - (2) 上記化合物を用い参考例6と同様にして表題化合物を得た。
- 15 1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1. 22-1. 27 (2H, m), 1. 65-1. 70 (2H, m), 7. 03-7. 18 (3H, m).

#### 参考例9

- 1-(3,4-ジフルオロフェニル)-2,2-ジメチル酢酸
- 20 参考例 8 (1) で用いた 1, 2 ジブロモエタンをヨウ化メチルに替え、他は参考例 8 と同様にして表題化合物を得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1. 26 (6H, s), 7. 06-7. 15 (2H, m), 7. 16-7. 26 (1H, m).

### 参考例10

25 1-(3,4-ジフルオロフェニル)-シクロペンタンカルボン酸 参考例8-(1)で用いた1,2-ジプロモエタンを1,4-ジプロモブタン に替え、他は参考例8と同様にして表題化合物を得た。

ESI-MS Found:m/z255[M-H] -

#### 参考例11

- 2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチル-2-ヒドロキシ酢酸
  (1) エチル 2-(4-クロロフェニル)-2-オキソアセテート(510mg)のTHF(4m1)溶液に、-70℃にてシクロペンチルマグネシウムクロライド(2M-エーテル溶液、1.8m1)を加え1時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホルムにて抽出後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=50/1)で精製し、エチル2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチル-2-ヒドロキシアセテート
- 10 (2)上記化合物を用い参考例6-(3)と同様にして表題化合物を無色固体として得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1. 14-2. 14 (10H, m), 2. 71-3. 10 (1H, m), 7. 00-7. 90 (4H, m).

### 15 参考例12

(149mg)を得た。

2- (4-クロロフェニル) -2-イソプロピル-2-ヒドロキシ酢酸 参考例11- (1) で用いたシクロペンチルマグネシウムクロライドをイソプロピルマグネシウムクロライドに替え、他は参考例11と同様にして表題化合物を得た。

20 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 0.68 (3H, d, J=6.7Hz), 1.04 (3H, d, J=6.7Hz), 2.44-2.7 (1H, m), 7.34 (2H, d, J=8.7Hz), 7.57 (2H, d, J=8.7Hz):

### 参考例13

25 2-(4-クロロフェニル) -2-ヒドロキシ-2-(3-ピリジニル) 酢酸 (1) 3-プロモピリジン(640mg)のジエチルエーテル(10ml)溶液に、-74℃にてn-プチルリチウム(2.5M-ヘキサン溶液、1.80ml)を加えた。同温にて15分間撹拌した後、エチル 2-(4-クロロフェニル)-2-オキソアセテート(960mg)のジエチルエーテル溶液(100ml)

- )を加えた。30分かけて室温まで昇温し、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/2)で精製して、
- 5 エチル 2-(4-クロロフェニル)-2-ヒドロキシー2-(3-ピリジニル) アセテート(571mg)を黄色油状物質として得た。
  - (2)上記化合物(603mg)のエタノール(12m1)溶液に、1N水酸化ナトリウム水溶液(2m1)を加え、4時間加熱還流した。反応液を濃縮後、得られた残渣に2N塩酸を加え酸性にした後、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し、表題化合物(425mg)を褐色固体として得た。

1H-NMR (300MHz, d6-DMSO,  $\delta$ ppm): 7. 30-7. 5 0 (5H, m), 7. 70 (1H, dd, J=8. 0, 1. 5Hz), 8. 49 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=2. 3Hz).

15 参考例 1 4

10

20

25

2- (4-クロロフェニル) -2- (1H-ピロール-1-イル) 酢酸

- (1) 4-クロロフェニルグリシン(225 mg)を10%塩化水素-メタノール溶液(3 m 1)に溶解させ6.5時間加熱還流した。反応液を冷却後、減圧下で濃縮し、得られた残渣を乾燥してメチル 2-アミノー2-(4-クロロフェニル)アセテート・塩酸塩(282 mg)を白色固体として得た。
- (2)上記化合物(121mg)を酢酸(2m1)に溶解後、酢酸ナトリウム(66mg)及び2,5ージメトキシテトラヒドロフラン(80mg)を加えて、90℃にて加熱した。1.5時間攪拌後、反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液にて順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=50/1)で精製し、メチル 2-(4-クロロフェニル)-2-(1H-ピロール-1-イル)アセテート(108mg)を無色油状物質として得た。
  - (3) 上記化合物を用い、参考例6-(3) と同様にして表題化合物を黄色油状

物質として得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 5.87 (1H, s), 6.12-6.32 (2H, m), 6.55-6.89 (2H, m), 7.12 -7.55 (4H, m).

5 参考例 15~16

参考例14で用いた4-クロロフェニルグリシンを所望の化合物に対応する原料に替え、他は参考例14と同様にして参考例15および参考例16の化合物を 得た。

参考例15

10 2-(4-フルオロフェニル)-2-(1H-ピロール-1-イル) 酢酸 ESI-MS Found:m/z 238 [M+H]+, 236 [M-H] 参考例16

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -2-(1H-ピロール-1-イル) 酢酸 ESI-MS Found:m/z 220 [M+H] +, 218 [M-H]

15 参考例17

2-(4-クロロフェニル)-2-(1H-ピラゾール-1-イル) 酢酸 (1)メチル 2-(4-クロロフェニル)アセテート(1.0g)の四塩化炭素 (14m1)溶液に、N-プロモサクシイミド(1.05g)および臭化水素酸(3滴)を加えて2時間加熱還流した。室温まで冷却後、反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液にて順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=40/1)で精製し、メチル 2-プロモー2-(4-クロロフェニル)アセテート(1.43g)を得た。

25 (2)水素化ナトリウム(60%油状、100mg)のTHF(6ml)懸濁液にピラゾール(170mg)のTHF(4.5ml)溶液を-18℃にて加えた。30分間同温で撹拌後、上記化合物(650mg)のTHF(4ml)溶液を加えた。室温に昇温後、反応液を24時間撹拌した。反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減

圧下で濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン / 酢酸エチル= 8/1)で精製し、メチル 2-(4-)クロロフェニル)-2-(1H-ピラゾール-1-イル)アセテート(232mg)を無色油状物質として得た。

5 (3)上記化合物を用い参考例6-(3)と同様にして表題化合物を無色固体と して得た。

1H-NMR (300MHz, d6-DMSO,  $\delta$ ppm): 6. 26 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 40 (1H, s), 7. 45 (4H, s), 7. 4 9 (1H, d, J=1. 7Hz), 7. 72 (1H, d, J=2. 3Hz).

10 参考例18

15

WO 2004/069798

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(1H-ピラゾール-1-イル) 酢酸

参考例17-(1)で用いたメチル 2-(4-クロロフェニル)アセテートをメチル 2-(3,4-ジフルオロフェニル)アセテートに替え、他は参考例 17と同様にして表題化合物を得た。

ESI-MS Found:m/z 239 [M+H] +, 237 [M-H] 参考例19

2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1(2H)ピリジニル) 酢酸

- 20 (1)参考例17-(1)で用いたメチル 2-(4-クロロフェニル)アセテートをメチル 2-(3,4-ジフルオロフェニル)アセテートに替え、他は参考例15-(1)と同様にしてメチル 2-プロモ-2-(3,4-ジフルオロフェニル)アセテートを得た。
- (2) 上記化合物 (792mg) と2-ヒドロキシピリジン (380mg) のD 25 MF (10ml) 溶液に炭酸カリウム (553mg) を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に水を加えエーテルにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製し、メチル 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1(2H) ピリジニル)

アセテート(553mg)を油状物質として得た。

(3)上記化合物を用い参考例6-(3)と同様にして表題化合物を無色アモルファスとして得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 6. 25-6. 29 ( 5 1H, m), 6. 51 (1H, s), 6. 64-6. 68 (1H, m), 7. 1 0-7. 26 (4H, m), 7. 40-7. 45 (1H, m).

参考例20

**WO 2004/069798** 

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2H-1,2,3,4-テトラゾ -ル-2-イル) 酢酸

- (1) 1Hーテトラゾール(350mg)のTHF(5m1)、DMF(5m1) 混合溶液に炭酸カリウム(553mg)を加え室温で30分間撹拌した。続いてメチル 2-プロモー2ー(3,4ージフルオロフェニル)アセテート(1.06g)のTHF(2m1)溶液を加え2時間撹拌後、反応液に水を加えエーテルにて抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。
   15 減圧下で濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製し、メチル 2-(3,4ージフルオロフェニ
  - (2) 上記化合物を用い参考例6-(3) と同様にして表題化合物を得た。

ル) -2- (2H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-2-イル) アセテート (5

## 20 参考例21~23

07mg)を油状物質として得た。

参考例17-(1)で用いたメチル 2-(4-クロロフェニル)アセテートをメチル 2-(3,4-ジフルオロフェニル)アセテートに、17-(2)で用いたピラゾールを所望の化合物に対応する原料に替え、他は参考例17と同様にして参考例21~23の化合物を得た。

#### 25 参考例21

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(1H-1,2,3-h)アプール -1-1イル)酢酸

1H-NMR (300MHz, d6-DMSO,  $\delta$ ppm): 6.86 (1H, s), 7.31-7.70 (3H, m), 7.75 (1H, s), 8.26 (1

H, s).

#### 参考例22

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -2-(1H-1, 2, 4-トリアゾール -1-イル) 酢酸

5 1H-NMR (300MHz, d6-DMSO, δppm): 6.49 (1H, s), 7.25-7.65 (3H, m), 7.99 (1H, s), 8.64 (1 H, s).

## 参考例23

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(4-(メタンスルホニル)-2-

10 オキソー1ーピペラジニル)酢酸

ESI-MS Found:m/z 347 [M-H] -

### 参考例24

25

2-(4-クロロフェニル)-2-(1H-イミダゾール-1-イル) 酢酸 (1) イミダゾール (170mg) とトリエチルアミン (350ml)のDMF (1ml)溶液に、メチル 2-ブロモ-2-(4-クロロフェニル)アセテート (657mg)のDMF (3ml)溶液を加えた。一晩撹拌後、反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。反応液を減圧下で濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール/クロロホルム=1/10)で精製し、メチル 2-(4-クロフェニル)-2-(1H-イミダゾール-1-イル)アセテート (400mg)を黄色油状物質として得た。

(2)上記化合物(381mg)を0.32N水酸化ナトリウム溶液(7.0m 1エタノール:水=95:5)に溶解し、2時間撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた残渣に2N塩酸を加え酸性にした。得られた混合物にエタノールを加え減圧下で濃縮し、再度、残渣をエタノールに加熱溶解し、不溶物を濾過により除去した。濾液を減圧下濃縮し、表題化合物(323mg)を白色固体として得た。

1H-NMR (300MHz, d6-DMSO,  $\delta$ ppm): 6. 32 (1H, s). 7. 05 (1H, d, J=0.6Hz), 7. 34 (1H, d, J=1.

1Hz), 7. 45 (4H, s), 8. 14 (1H, d, J=0. 6Hz). 参考例25~26

参考例17-(1)で用いたメチル 2-(4-クロロフェニル)アセテート をメチル 2-(3,4-ジフルオロフェニル)アセテートに、イミダゾールを 所望の化合物に対応する原料に替え、他は参考例24と同様にして参考例25 および参考例26の化合物を得た。

### 参考例 2 5

参考例26

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) <math>-2-(2-メチル-1H-イミダゾール -1-イル) 酢酸

10 1H-NMR (300MHz, d6-DMSO, δppm): 2. 67 (3H, s), 6. 58 (1H, s), 7. 32-7. 77 (5H, m).

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(4-メチル-1H-イミダゾール <math>-1-イル) 酢酸

15 1H-NMR (300MHz, d6-DMSO, δppm): 2. 15 (3H, s), 6. 30 (1H, s), 7. 22-7. 64 (4H, m), 8. 57 (1 H, s).

#### 参考例 2.7

- 2. 2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)酢酸
- 20 (1) 5-プロモー2-フルオロピリジン(10.24g)のエーテル(400 m1)溶液を-78℃に冷却しn-プチルリチウム(1.55M-ヘキサン溶液、37.5m1)を滴下した。15分間攪拌後、ギ酸メチル(3.6m1)及びTHF(40m1)を加えた。5分間攪拌した後、反応液を硫酸水素カリウムの水溶液に注ぎ込んだ。有機層を分離し、有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下濃縮し、6-フルオロニコチンアルデヒド(7.23g)を得た。
  - (2) 6-7ルオロ-3-ピリジニルリチウム溶液 [5-プロモ-2-フルオロピリジン(1.60g)のエーテル(80m1)溶液を-78℃に冷却し、n-プチルリチウム(1.56M-ヘキサン溶液、5.83m1)を滴下後10分間

10

15

攪拌し調整した。]に-70℃で上記化合物(1.13g)のTHF(40m1)溶液を加えた。30分間攪拌した後、反応液を硫酸水素カリウムの水溶液に注ぎ込んだ。有機層を分離し、炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮後、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/2-1/2)にて精製し、2,2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)メタノール(1.14g)を得た。

- (3) 上記化合物 (930mg) のクロロホルム (30m1) 溶液に二酸化マンガン (3.64g) を加え6時間攪拌した。反応液を濾過後、濾液を減圧下濃縮し、2,2-ピス (6-フルオロ-3-ピリジニル) ケトン (737mg) を得た。
- (4)上記化合物(486mg)およびヨウ素化トリメチルスルホニウム(901mg)のDMSO(10ml)溶液に水冷下、水素化ナトリウム(60%油性;177mg)を加えた。1時間攪拌後、反応液を氷水に注ぎ込み酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1-2/1)にて精製し2,2-ピス(6-フルオロ-3-ピリジニル)オキシラン(480mg)を得た。
- (5) 上記化合物(480mg)をメタノール(5m1)に溶解し、10%パラ 20 ジウムカーボン(220mg)存在下、1気圧の水素雰囲気下、2.5時間攪拌 した。パラジウムカーボンを濾去し、濾液を減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し2,2-ピス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-1-エタノール(352mg)を得た。
- (6) 上記化合物 (350mg) をアセトン (5m1) に溶解し、氷浴下、ジョ 25 ーンズ試薬 (5m1) を加えた。反応液を室温で45分攪拌した後、反応液に水 およびエーテルを加えた。有機層を分離し水にて洗浄を繰り返し、最後に飽和食塩水にて洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下濃縮し、表題化合物 (175mg) を結晶として得た。

1H-NMR (400MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 5. 07 (1H, s),

6. 94-6. 97 (2H, m), 7. 70-7. 83 (2H, m), 8. 22 (2H, s).

#### 参考例28

- 2, 2-ビス(6-メトキシ-3-ピリジル) 酢酸
- 参考例27-(1)で用いた5-プロモ-2-フルオロピリジンを5-プロモ-2-メトキシピリジンに替え、他は参考例27と同様にして表題化合物を得た。 ESI-MS Found:m/z 275 [M+H] + 参考例29
  - 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-フェニル酢酸
- 10 参考例27-(2)で用いた6-フルオロ-3-ピリジニルリチウムをフェニルマグネシウムプロミドに、6-フルオロニコチンアルデヒドを3,4-ジフルオロベンズアルデヒドにそれぞれ替え、他は参考例27-(2)~(6)と同様にして表題化合物を得た。

### 参考例30

15 2, 2-ビス(4-フルオロフェニル) 酢酸

参考例27-(2)で用いた6-フルオロ-3-ピリジニルリチウムを4-フルオロフェニルマグネシウムプロミドに、6-フルオロニコチンアルデヒドを4-フルオロベンズアルデヒドにそれぞれ替え、他は参考例27-(2)~(6)と同様にして表題化合物を得た。

20 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 5. 01 (1H, s), 7. 00-7. 05 (4H, m), 7. 26-7. 31 (4H, m).

#### 参考例31~35

参考例27-(2)で用いた6-フルオロニコチンアルデヒドを所望の化合物に対応する原料に替え、他は参考例27-(2)~(6)と同様にして参考31~35の化合物を得た。

#### 参考例31

25

2-(6-7)ルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-7)ルオロフェニル)酢酸  $1H-NMR(300MHz, CDC13, \delta ppm): 5.02(1H, s), 6.85-7.00(1H, m), 7.00-7.10(2H, m), 7.20$ 

-7. 35 (1H, m), 7. 70-7. 85 (1H, m), 8. 18 (1H, s).

ESI-MS Found:m/z 250 [M+H] + 参考例32

5 2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-(6-トリフルオロメチル-3-ピリジニル) 酢酸

ESI-MS Found:m/z 301 [M+H] +

参考例33

2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-フェニル酢酸

10 参考例34

2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-トルイル)酢酸

参考例 3 5

2-(2-7)ルオロ-5-ピリジニル)-2-(2-メトキシ-5-ピリジニル) 酢酸

15 ESI-MS Found:m/z 263 [M+H] + 参考例36

4-(6-フルオロ-3-ピリジニル)ーピペリジン

- (1) 2-フルオロ-5-ブロモピリジン(7.69g)のジエチルエーテル(160m1)溶液を-78℃に冷却し、n-ブチルリチウム(1.56M-ヘキ20 サン溶液、30m1)を-70℃以下で滴下した。15分攪拌した後、tert-ブチル 4-オキソ-1-ピペリジンカルボキシレート(8.7g)を加えた。反応液を-35℃まで昇温し水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、得られた残渣にジイソプロピルエーテルを加え、析出した結晶を濾取し、表題化合物(4.15g)を得た。濾液をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1-2/1)にて精製することによりtert-ブチル 4-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-4-ヒドロキシーテトラヒドロ-1(2H)-ピリジンカルボキシレート(1.25g)を得た。
  - (2) 上記化合物 (5.4g) と4-ジメチルアミノピリジン (13.4g) の

WO 2004/069798

5

クロロホルム(150m1)溶液に氷浴冷却下、メタンスルホニルクロライド(3.53m1)を加え、室温まで昇温したのち終夜攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルおよびクエン酸水溶液を加え攪拌後、有機層を分離した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー( $^+$ サン/酢酸エチル=3/1)にて精製し tertープチル 4-(6-7)1、このよりでは、4-(6-7)2、カーシート(4.708)を得た。

- (3) 上記化合物(4.70g)のTHF(50ml)溶液を10%パラジウムカーボン(500mg)存在下、1気圧の水素雰囲気下にて終夜攪拌した。反応液を濾過し、減圧下濃縮後、残渣をカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、tertープチル 4-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-テトラヒドロ-1(2H)-ピリジンカルボキシレート(4.60g)を得た。
- 15 (4)上記化合物(4.6g)をトリフルオロ酢酸(10ml)に溶解し、室温で30分攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣に水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とし、エーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧下濃縮し表題化合物(3.0g)を得た。

# 20 参考例37

スピロ [5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]

(1) 2, 3-ジクロロピリジン(107.3g)及び佛化セシウム(268.2g)をN-メチル-2-ピロリジノン(270m1)に懸濁し、150℃にて25 23時間攪拌した。放冷後、反応混合物を水に注ぎ、セライト濾過し、得られた濾液をエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧下濃縮した。得られた油状残渣を蒸留し、3-クロロ-2-フルオロピリジン(76.14g)を無色油状物質として得た。

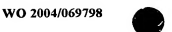
沸点:91-95℃ (15mmHg)

WO 2004/069798

5

25

- 10 (3) 2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン(8m1)のTHF(100m1)溶液に-78℃でn-ブチルリチウム(1.56M-ヘキサン溶液、39.1m1)を加えた。同温度にて30分間攪拌後、上記化合物(2.6.8g)を加え、2.5時間攪拌した。-78℃で反応溶液に1-ベンジルー4-ピペリドン(3.68m1)のTHF(55m1)溶液を滴下し、20分間攪拌した後、室温まで昇温した。反応混合物に3N塩酸を加えpH2に調整し、30分間攪拌後、4N水酸化ナトリウム溶液を加えpH5に調整し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧下濃縮した。得られた油状残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=1/50~1/20~1/10)にて精製し、1'ーベンジルスピロ[4-クロロ-5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H),4'ーピペリジン]-3-オン(4.06g)を得た。
  - (4) 上記化合物をトルエン(60ml)に溶解し、-78℃にて水素化ジイソ ブチルアルミニウム(1.0M-ヘキサン溶液、12.6ml)を加え、30分 間攪拌した。室温まで昇温後、反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、 不溶物を濾過し、得られた濾液を減圧下濃縮した。残渣を酢酸エチルで抽出した 後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。有機層 を減圧下濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルーヘプタンから再結晶し、1'ーベ ンジルスピロ [4-クロロ-5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3 H),4'-ピペリジン]-3-オール(2.36g)を得た。



- (5) 上記化合物 (10.9g) のアセトニトリル (400ml) 溶液に、60 ℃でトリエチルシラン (135ml) 及び三佛化ほう素ジエチルエーテル錯体 (35.6ml) を加え、30分間攪拌した。放冷後、反応混合物に3N塩酸を加えpH7に調整し、減圧下濃縮後、得られた残渣に5N塩酸を加えpH1に調整した。2時間攪拌後、残渣をエーテルにて抽出し、得られた水層に8N水酸化ナトリウム溶液を加えpH6に調整後、酢酸エチルにて抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧下濃縮した。得られた油状残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2/1) にて精製した後、得られた固体をエーテルーへキサンから再結晶し、
- -1(3H), 4'ーピペリジン](6.67g)を得た。
   (6)上記化合物をメタノール(150ml)に懸濁し、20%水酸化パラジウムカーボン(13g)を加えた後、水素雰囲気下、室温で1時間攪拌した。反応液をセライト濾過後、濾液を減圧下濃縮し、表題化合物(4.36g)を白色固

1'ーベンジルスピロ[4ークロロー5ーフルオロー6ーアザイソベンゾフラン

15 体として得た。

5

10

1H-NMR (300MHz, CD3OD,  $\delta$ ppm): 2. 02-2. 07 (2H, m), 2. 15-2. 26 (2H, m), 3. 31-3. 46 (4H, m), 5. 14 (2H, s), 7. 05 (1H, t, J=1. 1Hz), 8. 10 (1H, s).

### 20 参考例38

25

スピロ [6-フルオロ-5-アザイソベンゾフラン-1 (3H), 4'ーピペリジン]

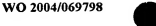
- (1)参考例37-(3)で用いた3-クロロ-2-フルオロイソニコチン酸を6-クロロニコチン酸に替え、他は参考例37-(3)と同様にして1'-ベンジルスピロ[6-クロロ-5-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-3-オンを得た。
- (2) 上記化合物 (2.76g) 及び、佛化カリウム (2.05g) をDMSO (42m1) に懸濁し、140℃にて14時間攪拌した。放冷後、反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナ

トリウムにて乾燥後、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、1'ーベンジルスピロ [6-7ルオロ-5-7ザイソベンゾフラン-1(3 H),4'-ピペリジン1-3-4ン(2.06g)を得た。

5 (3)参考例35-(4)で用いた1'-ペンジルスピロ[4-クロロ-5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-3-オンを上記化合物に替えた他は参考例35-(4)~(6)と同様にして表題化合物を得た。

#### 実施例1

- 10  $2-(3,4-\Im 7)$ ルオロフェニル) $-2-(2-\Im 7)$ 1-ピロリジニル) $-N-[3-(\Im 7)]$ 2-パンプロピル)プロピル] アセトアミド
- (1) スピロ [6-フルオロイソベンゾフラン-1 (3H), 4'ーピペリジン ]・塩酸塩 (50mg)のDMF (1.5ml)溶液に炭酸カリウム (85mg 15)、ヨウ化カリウム (3mg)及びN-(3-ブロモプロピル)フタルイミド (55mg)を順次加え、80℃にて4時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、反応液に水を加え酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して2-(3-スピロ [6-フルオロイソベンゾフラン-1 (3H), 4'ーピペリジン-1ーイル]プロピル)ー1H-イソインドールー1,3 (2H)ージオン (53mg)を淡黄色固体として得た。
- (2) 上記化合物(1.57g)のエタノール(2m1)溶液にヒドラジン1水和物(0.033m1)を加え、4時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却後、減圧下濃縮した。固体を濾別し、四塩化炭素で洗浄後、濾液を減圧下濃縮して3-2ピロ[6-フルオロイソベンプフラン-1(3H),4'-ピペリジン-1-イル]-プロパンアミン(39mg)を淡黄色油状物質として得た。
  - (3) 上記化合物のDMF(1.5ml) 溶液に2-(3,4-3) プルオロフェニル) -2-(2-3) インフルオロフェニル) 一2 (2-3) では (3.3mg)、+ (3.3mg) に HoBt 1



水和物  $(30 \, \mathrm{mg})$ 、炭酸水素ナトリウム  $(43 \, \mathrm{mg})$  およびEDC1  $(37 \, \mathrm{mg})$  を順次加え、室温で15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノールー酢酸エチル=15/85)で精製して、表題化合物( $20 \, \mathrm{mg}$ )を淡黄色油状物質として得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 55-2. 11 (8H, m), 2. 28-2. 55 (6H, m), 2. 72-2. 78 (1H, m), 2. 85-2. 91 (1H, m), 3. 02-3. 10 (1H, m), 3.

10 35-3.51 (2H, m), 3.73-3.81 (1H, m), 5.00 (2 H, s), 5.77 (1H, s), 6.88-7.00 (2H, m), 7.11 -7.33 (4H, m), 7.86 (1H, brs).

ESI-MS Found:m/z 502 [M+H] + 実施例2~8

実施例1-(1)で用いたスピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]・塩酸塩、実施例1-(3)で用いた2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)酢酸を、それぞれが関の化合物に対応する原料に替え、他は実施例1と同様にして実施例2~8の化合物を得た。

### 20 実施例 2

5

2, 2-ピス (4-クロロフェニル) -N-[3-(2, 3-ジヒドロスピロ[1H-インダン-1, 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド1H-NMR (300MHz, CDCl3,  $\delta$ ppm) : 1. 51-1. 59 (2H, m), 1. 66-1. 83 (4H, m), 1. 91 (2H, t, J=7.

25 3Hz), 2. 07-2. 16 (2H, m), 2. 45 (2H, t, J=6. 2 Hz), 2. 79-2. 93 (4H, m), 3. 39-3. 44 (2H, m), 4. 76 (1H, s), 7. 12-7. 39 (13H, m).

ESI-MS Found:m/z 507 [M+H] +

実施例3

 $2-(3,4-\Im 7)$ ルオロフェニル) $-2-(2-\Im 7)$ -1-ピロリジニル) $-N-[3-(\Im 7)$ -1-イル)プロピル] アセトアミド

1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.65-2.17 (
5 10H, m), 2.40-2.60 (6H, m), 2.98-3.08 (1H, m), 3.38-3.50 (2H, m), 3.71-3.80 (2H, m), 5.05 (1H, s), 5.76 (1H, s), 7.13-7.31 (7H, m), 7.92 (1H, s).

ESI-MS Found:m/z 484 [M+H] +

### 10 実施例4

)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 482 [M+H] +

#### 15 実施例 5

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル] アセトアミド

ESI-MS Found:m/z 474 [M+H] +

#### 20 実施例 6

ESI-MS Found:m/z 502 [M+H] +

#### 25 実施例7

 $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル) $-2-(2-\Im 7)$   $-1-\Im 7$   $-1-\Im 7$  -

ESI-MS Found: m/z 475 [M+H] +

#### 実施例8

5 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1. 42-3. 10 (
15H, m), 3. 10-3. 76 (2H, m), 5. 06 (2H, s), 7.
00-7. 50 (10H, m), 7. 63-7. 78 (1H, m), 8. 428. 74 (2H, m).

ESI-MS Found:m/z 506 [M+H] +

#### 10 実施例 9

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソー1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

- (1) tertープチル N-(3-ヒドロキシプロピル)-N-メチルカーバメー 15 ト(12.0g)及びトリエチルアミン(11.5ml)の酢酸エチル(300ml)溶液に氷冷下メタンスルホニルクロリド(5.4ml)を加えた。2時間 攪拌後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し、3-[(tert-プトキシカルボニル)(メチル)アミノ]プロピル メタン スルホネート(14.8g)を油状物質として得た。
- (2) 上記化合物(5.00g)のDMF(50m1)溶液にスピロ[イソベン ゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩(4.22g)、炭酸カリウム(12.92g)及びヨウ化カリウム(310mg)を順次加え、80℃にて18時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、反応液に水を加え酢酸エチルにて18時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、反応液に水を加え酢酸エチルにで満縮した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/酢酸エチル=1/9)で精製してtert-ブチル N-メチルー N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1ーイル)プロピル]カルバメート(4.71g)を淡黄色油状物質として得た。

- (3) 上記化合物(4.58g)の酢酸エチル(40ml)溶液に4N-塩化水素-酢酸エチル溶液(30ml)を加え、室温で18時間攪拌した。析出した固体を濾取後、エーテルで洗浄しN-メチル-3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)-1-プロパンアミン・2塩酸塩(3.22g)を白色粉末として得た。
  - (4) 実施例1-(3) で用いた3-スピロ[6-フルオロイソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン-1-イル]-プロパンアミンを上記化合物に替え、実施例1-(3)と同様にして表題化合物を得た。
- 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1. 70-2. 10 (
  8H, m), 2. 25-2. 46 (6H, m), 2. 65-2. 90 (3H, m), 2. 91 (3Hx1/2, s), 2. 99 (3Hx1/2, s), 3. 20
  -3. 55 (2H, m), 3. 86-3. 92 (6H, m), 5. 05 (2Hx1/2, s), 5. 06 (2Hx1/2, s), 6. 11 (1Hx1/2, s),
  6. 25 (1Hx1/2, s), 7. 02-7. 27 (7H, m).
  - 15 ESI-MS Found:m/z 498 [M+H] + 実施例10~29

実施例 9-(4) で用いた 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) 酢酸を所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例 9-(4) と同様にして実施例  $10\sim29$  の化合物を得た。

20 実施例10

2- (3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2- (2-オキソ-1、3-オキサゾラン-3-イル) -N- [3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.74-2.31(

- 25 6H, m), 2. 25-2. 50 (4H, m), 2. 62-3. 19 (3H, m), 3. 30-3. 55 (2H, m), 4. 18-4. 40 (3H, m), 5. 05 (1H, s), 5. 06 (1H, s), 5. 86 (1Hx1/2, s), 6. 03 (1Hx1/2, s), 7. 13-7. 31 (7H, m).
  - ESI-MS Found:m/z 500 [M+H] +

#### 実施例11

 $2-(4-\rho \Box \Box \Box z = D) - 2-\partial D \Box v = N-\lambda =$ 

- 5 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 0.89-2.23 (16H, m), 2.30-3.00 (7H, m), 3.08-3.50 (4H, m), 4.73-5.60 (2H, m), 6.82-7.45 (8H, m). ESI-MS Found: m/z 481 [M+H] + 実施例12
- 10 2-(4-クロロフェニル) -N-メチル-2-(1H-ピロール-1-イル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド
  1H-NMR(300MHz, CDC13, δppm):1.50-2.10(6H, m), 2.25-2.51(4H, m), 2.68-3.05(2H, m)), 2.96(3Hx1/2, s), 3.01(3Hx1/2, s), 3.30-3.40(1H, m), 3.45-3.55(1H, m), 5.07(2H, s), 6.01(1Hx1/2, s), 6.18-6.25(2H, m), 6.39(1Hx1/2, s), 6.67-6.76(2H, m), 7.05-7.
- 20 ESI-MS Found:m/z 478 [M+H] + 実施例13

39 (8H, m).

- 25 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.00-4.13(27H, m), 5.06(2H, s), 6.98-7.72(8H, m). ESI-MS Found: m/z 497[M+H]+ 実施例14
  - 2-(4-クロロフェニル)-N-メチル-2-(1H-ピラゾール-1-イル

) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル)プロピル]アセトアミド

1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1. 59-2. 10 (6H, m), 2. 28-2. 51 (4H, m), 2. 69-2. 95 (2H, m), 2. 98 (3Hx1/2, s), 3. 02 (3Hx1/2, s), 3. 20-3. 65 (2H, m), 5. 07 (2H, s), 6. 25-6. 30 (1H, s), 6. 48 (1Hx1/2, s), 6. 84 (1Hx1/2, s), 7. 09-7. 45 (9H, m), 7. 51-7. 58 (1H, m).

ESI-MS Found: m/z 479 [M+H] +

### 10 実施例15

WO 2004/069798

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 0.55-3.02 (

15 25H, m), 5. 08 (2H, s), 7. 10-7. 58 (8H, m). ESI-MS Found: m/z 471 [M+H] +

□ −1−イル)プロピル]アセトアミド

### 実施例16

 $2-(4-\rho \Box \Box \Box z \Box D) -2-ヒドロキシ-N-メチル-2-(3-ピリジル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン$ 

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 42-3. 10 (15H, m), 3. 10-3. 76 (2H, m), 5. 06 (2H, s), 7. 00-7. 50 (10H, m), 7. 63-7. 78 (1H, m), 8. 42-8. 74 (2H, m).

#### 25 実施例17

20

 $2-(3,4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピペリジニル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン<math>-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 43-3. 65 (

20H, m), 5. 06 (1H, s), 5. 07 (1H, s), 6. 87 (1H  $\times 1/2$ , s), 7. 10-7. 40 (6H, m), 7. 44 (1H $\times 1/2$ , s), 7. 67 (1H, d, J=20Hz), 7. 80 (1H, d, J=1. 7 Hz).

- 5 ESI-MS Found:m/z 498 [M+H] + 実施例18
  - $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル-2-(1H-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'- ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
- 10 1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 43-3. 65 (20H, m), 5. 06 (1H, s), 5. 070 (1H, s), 6. 87 (1 Hx1/2, s), 7. 10-7. 40 (6H, m), 7. 44 (1Hx1/2, s), 7. 67 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 80 (1H, d, J=1. 7Hz).
- 15 ESI-MS Found:m/z 482 [M+H] + 実施例19
  - 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-フェニル-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
- 20 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.67-2.01 (6H, m), 2.32-2.44 (4H, m), 2.73-2.85 (2H, m), 2.99 (1Hx1/2, s), 3.00 (1Hx1/2, s), 3.29 -3.57 (2H, m), 5.07 (2H, s), 5.14 (1Hx1/2, s), 5.35 (1Hx1/2, s), 6.92-6.96 (1H, m), 7.0
- 25 3-7. 14 (3H, m), 7. 15-7. 37 (8H, m). ESI-MS Found: m/z 491 [M+H] +

# 実施例20

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチルー2-(1H-1,2,4-トリアゾールー1-イル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H-1)]

s).

), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド
1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.55-3.66(
18H, m), 5.07(1H, s), 5.08(1H, s), 6.45(1H
x1/2, s), 7.05(1Hx1/2, s), 7.10-7.42(6H,
m), 7.90(1/2H, s), 7.94(1/2H, s), 8.20(1H,

ESI-MS Found:m/z 482 [M+H] + 実施例21

2-(4-クロロフェニル)-2-シクロペンチル-2-メチル-N-メチル10 N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1
-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found:m/z 495 [M+H] + 実施例22

ESI-MS Found:m/z 496 [M+H] + 実施例23

2-(4-7)ルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジ 20 ニル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン<math>-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found:m/z 480 [M+H] +

実施例24

 $2-(4-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box ) -2-(1H-イミダゾール-1-イル) -N-メ$ 25 チル-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 479 [M+H] +

実施例25

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-メチル-1H-

イミダゾール-1-イル) -N-[3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド ESI-MS Found:m/z 495[M+H]+ 実施例26

- 5 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(4-メチル-1H-イミダゾール-1-イル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:m/z 495[M+H]+実施例27
- 10 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(4-(メタンスルホニル)-2-オキソ-1-ピペラジニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:m/z 591[M+H]+ 実施例28
- 15 2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-2-イル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド 1H-NMR(300MHz, CDC13, δppm): 1.8-3.2(13H, m), 2.97(3Hx1/2, s), 3.00(3Hx1/2, s), 3.20 4-3.7(2H, m), 5.05(1H, s), 5.07(1H, s), 6.85(1Hx1/2, m), 7.04-7.13(1H, m), 7.18-7.35(5H, m), 7.41-7.51(1H, m), 7.74(1Hx1/2,

s), 8. 50 (1Hx1/2, s), 8. 52 (1Hx1/2, s).

ESI-MS Found: m/z 483 [M+H] +

25 実施例 2 9

2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1(2 H) ピリジニル)-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
1H-NMR(300MHz, CDC13, δ p pm): 1.7-2.1(6H,

m), 2. 38-2. 50 (4H, m), 2. 70-3. 02 (2H, m), 3. 05 (3Hx1/2, s), 3. 08 (3Hx1/2, s), 3. 40-3. 4 5 (1H, m), 3. 52-3. 53 (1H, m), 5. 04 (1H, s), 5. 05 (1H, s), 6. 09-6. 13 (1H, m), 6. 53-6. 57 (1

5 H, m), 7.09-7.34(10H, m) ESI-MS Found:m/z 508[M+H]+ 実施例30~42

実施例 9-(2) で用いたスピロ [6-7ルオロイソベンゾフラン-1(3H) ) , 4'-ピペリジン ] ・塩酸塩を所望の化合物に対応する原料に替え、他は実施例 9 と同様にして実施例  $30\sim42$  の化合物を得た。

### 実施例30

10

WO 2004/069798

 $2-(3, 4-\Im D)$ ルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[7-フルオロイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

- 15 1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1. 56-2. 49 (
  14H, m), 2. 66-3. 08 (3H, m), 2. 90 (3Hx1/2, s
  ), 2. 98 (3Hx1/2, s), 3. 40-3. 51 (2H, m), 3. 8
  4-3. 91 (1H, m), 5. 07 (2H, s), 6. 11 (1Hx1/2, s), 6. 24 (1Hx1/2, s), 6. 88-6. 98 (2H, m), 7.
- 20 04-7. 26 (4H, m).

ESI-MS Found:m/z 516 [M+H] + 実施例31

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-<math>[3-(4-(4-7))] ピペリジン-1-4

25 ル) プロピル] アセトアミド

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm) : 1. 60-3. 60 (23H, m), 3. 38-3. 95 (1H, m), 6. 12 (1Hx1/2, s), 6. 23 (1Hx1/2, s), 6. 94-7. 26 (7H, m). ESI-MS Found: m/z 488 [M+H] +

#### 実施例32

- $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル $-2-(2-\Im 7)$ 1-ピロリジニル) $-N-[3-(\Im 7)]6-$ 7ルオロイソベンゾフラン $-1(\Im 7)$ 1・3 H )、4'1-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
- 5 1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.55-2.15 (8H, m), 2.20-2.60 (6H, m), 2.60-3.05 (6H, m), 3.15-3.60 (2H, m), 3.80-4.00 (1H, m), 4.95-5.05 (2H, m), 6.05-6.20 (1H, m), 6.75-7.25 (6H, m).
- 10 ESI-MS Found:m/z 516 [M+H] + 実施例33
  - $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[5-7ルオロイソベンゾフラン-1(3H)), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
- 15 1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 55-2. 15 (8H, m), 2. 20-2. 55 (6H, m), 2. 60-3. 05 (6H, m), 3. 15-4. 00 (3H, m), 4. 95-5. 05 (2H, m), 6. 00-6. 20 (1H, m), 6. 85-7. 25 (6H, m). ESI-MS Found: m/z 516 [M+H] +
- 20 実施例34
  - $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル) $-N-\u27$ チルー $2-(2-\u27)$ キソー $1-\u27$ ロリジニル) $-N-[3-(\u27)$ スピロ $[4-\u27)$ プロピル]アセトアミド
- 1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1.63-2.07 (
  25 8H, m), 2.31-2.48 (6H, m), 2.60-2.99 (3H, m), 2.88 (3Hx1/2, s), 2.90 (3Hx1/2, s), 3.21
  -3.52 (2H, m), 3.86-3.91 (1H, m), 5.10 (1H, s), 5.11 (1H, s), 6.11 (1Hx1/2, s), 6.25 (1H x1/2, s), 6.90-6.95 (2H, m), 7.04-7.08 (1H,

m), 7.14-7.26(3H, m).

ESI-MS Found: m/z 516 [M+H] +

### 実施例 3 5

WO 2004/069798

2-(4-7)ルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-3+7)-1-ピロリジ 5 ニル)-N-[3-(3+1)] -1-4ル)プロピル] アセトアミド

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm) : 1. 64-3. 55 ( 22H, m), 3. 85-3. 94 (1H, m), 5. 04 (1Hx1/2, s), 5. 05 (1Hx1/2, s), 6. 12 (1Hx1/2, s), 6. 27

10 (1Hx1/2, s), 7. 03-7. 07(1H, m), 7. 13-7. 23 (3H, m), 8. 43(1H, s), 8. 50(1H, d, J=5.0Hz). ESI-MS Found: m/z 499[M+H] +

### 実施例36

実施例38

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) -N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソペングフラン-1 (3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド1H-NMR (300MHz, CDC13, δppm): 1.62-3.53(22H, m), 3.84-4.00(1H, m), 5.01(1Hx1/2, s), 5.02(1Hx1/2, s), 6.11(1Hx1/2, s), 6.27(1Hx1/2, s), 6.75(1H, d, J=1.8Hz), 7.03-7.06(1H, m), 7.12-7.22(2H, m), 7.96(1H, d, J=2.9Hz).

ESI-MS Found:m/z 517 [M+H] + 実施例37

25 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-[3-(2,3-ジヒドロスピロ[1H-インデン-1,4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
ESI-MS Found:m/z 496[M+H]+

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2-オキソー1-ピロリジニル) -N-[3-(スピロ[6-フルオロ-5-アザイソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド ESI-MS Found:<math>m/z 517 [M+H] +

### 5 実施例39

WO 2004/069798

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2-オキソー1-ピロリジニル) -N-[3-(4-(3-フルオロフェニル) ピペリジン-1-イル) プロピル] アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 488 [M+H] +

### 10 実施例40

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-[3-(4-(2-フルオロフェニル)ピペリジン-1-イル)プロピル] アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 488 [M+H] +

#### 15 実施例41

 $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル) $-N-\Im 7$ ルー $2-(2-\Im 7)$ -1-ピロリジニル)-N-[3-(4-(6-7))] プロピル) プロピル〕 アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 489 [M+H] +

#### 20 実施例42

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-[3-(4-フェニルピペリジン-1-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 470 [M+H] +

#### 25 実施例43~45

ダゾール-1-イル) 酢酸にそれぞれ替え、他は実施例9と同様にして実施例43~45の化合物を得た。

### 実施例43

WO 2004/069798

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2-メチル-1H-5 イミダゾール-1-イル) -N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド 1H-NMR(300MHz, CDC13, δppm): 1.67-2.03(6H, m), 2.29-2.52(7H, m), 2.67-3.13(5H, m), 3.20-3.62(2H, m), 5.02(2H, s), 6.01(1H 10 x1/2, s), 6.20(1Hx1/2, s), 6.70-7.35(8H, m).

ESI-MS Found:m/z 513 [M+H] + 実施例44

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-メチル-1H-15 イミダゾール-1-イル)-N-[3-(スピロ[5-フルオロイソペンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミドESI-MS Found:m/z 513[M+H]+ 実施例45

 $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-メチル-1H-20 イミダゾール-1-イル)-N-[3-(スピロ[5-7)ルオロ-6-7ザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found:m/z 514 [M+H] + 実施例46~58

25 実施例9-(2)で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩をスピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]に、実施例9-(4)で用いた2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)酢酸を所望の化合物に対応する原料にそれぞれ替え、他は実施例9と同様にして実施例46~58の

### 化合物を得た。

### 実施例46

2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2, 2-ジメチル-N-メチル-N-[ 3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソペンゾフラン-1(3H), 4'-

5 ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 462 [M+H] +

### 実施例47

2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(1H-1, 2, 4-トリアゾール-1-イル) -N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソ

10 ベンゾフラン-1 (3 H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセト アミド

ESI-MS Found:m/z 501 [M+H] +

## 実施例48

2, 2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-メチル-N-[3-(ス

15 ピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド

1H-NMR (400MHz, CDC13,  $\delta$ ppm) : 1. 76-1. 85 (4H, m), 1. 93-1. 98 (2H, m), 2. 38-2. 42 (4H, m), 2. 7-2. 9 (2H, m), 3. 02 (3Hx2/5, s), 3. 07 (

20  $3 \text{H} \times 3 / 5$ , s), 3. 39 - 3. 51 (2H, m), 5. 03 (2H, s), 5. 22 (1H $\times 3 / 5$ , s), 5. 40 (1H $\times 2 / 5$ , s), 6. 77 (1 H, s), 6. 94 (2H, dd, J=8. 4Hz, 2. 9Hz), 7. 7-7. 81 (2H, m), 7. 97 (1H, s), 8. 11 (2H, s).

ESI-MS Found: m/z 512 [M+H] +

#### 25 実施例49

N-メチル-2, 2-ピス (6-メトキシ-3-ピリジニル)-N-[3-(スピロ [5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

1H-NMR (400MHz, CDC13,  $\delta$ ppm) : 1. 74-1. 99 (

WO 2004/069798

5

6H, m), 2. 37-2. 42 (4H, m), 2. 75-2. 86 (2H, m), 3. 00 (3/2H, s), 3. 04 (3/2H, s), 3. 39-3. 49 (2H, m), 3. 91 (6H, s), 5. 04 (2H, brd, J=2. 8Hz), 5. 05 (1/2H, s), 5. 22 (1/2H, s), 6. 71 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 77 (1H, brs), 7. 51-7. 57 (2H, m), 7. 97-8. 02 (3H, m).

ESI-MS Found:m/z 562 [M+H] + 実施例 50

2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-フルオロフェニル)-N10 メチル-N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
ESI-MS Found:m/z 511[M+H]+
実施例51

2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-メチル-2-(6-トリフルオロ 15 メチル-3-ピリジニル)-N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソ ベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセト アミド

1H-NMR (400MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 75-2. 05 (6H, m), 2. 39-2. 44 (4H, m), 2. 74-2. 85 (2H, m), 3. 03 (3/2H, s), 3. 09 (3/2H, s), 3. 37-3. 5 2 (2H, m), 5. 04 (2H, brs), 5. 31 (1/2H, s), 5. 50 (1/2H, s), 6. 77 (1H, brs), 6. 96 (1H, dd, J=8. 8Hz, J=2. 8Hz), 7. 68 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 76-7. 86 (2H, m), 7. 97 (1H, s), 8. 15 (1H, s),

ESI-MS Found: m/z 562 [M+H] +

8.62(1H, s).

実施例 5 2

25

2-(6-7)ルオロ-3-2ピリジニル)-2-(6-3)キシ-3-2ピリジニル)-N-3チル-N-[3-(3-2)]フラ

ン-1 (3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド ESI-MS Found:m/z 524 [M+H] + 実施例53

2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-トルイル)-N-メチルー N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:m/z 507[M+H]+ 実施例54

2, 2-ピス (4-フルオロフェニル) -N-メチル-N-[3-(スピロ[5] -フルオロ-6-アザイソペンパフラン-1 (3H), 4'-ピペリジン] -1 -イル) プロピル] アセトアミド 1H-NMR (400MHz, DMSO-d6, δppm): 1.05-1.7 0 (4H, m), 1.83-1.95 (2H, m), 2.13-2.27 (4H, m), 2.60-2.74 (2H, m), 2.85 (3/2H, s), 2.96 (3/2H, s), 3.29-3.41 (1H, m), 3.43-3.52 (1/2H, m), 3.64-3.72 (1/2H, m), 4.97 (2H, s), 5.49 (1/2H, s), 5.54 (1/2H, s), 7.08-7.15 (5H, m), 7.23-7.28 (4H, m), 8.11 (1/2H, s) 8.

25 ESI-MS Found:m/z 510 [M+H] + 実施例56
2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(1H-ピロール-1-イル)-N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1-イル),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

14(1/2H, s).

1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1. 60-2. 02 (6H, m), 2. 34-2. 45 (4H, m), 2. 71-2. 85 (2H, m), 2. 97 (3/2H, s), 3. 02 (3/2H, s), 3. 35-3. 39 (1H, m), 3. 41-3. 48 (1/2H, m), 3. 52-3. 59 (1/2H, m), 5. 03 (2H, s), 6. 00 (1/2H, s), 6. 2 1-6. 23 (2H, m), 6. 31 (1/2H, s), 6. 70-6. 73 (2H, m), 6. 76-6. 78 (1H, m), 6. 84-6. 92 (1H, m), 6. 93-7. 02 (1H, m), 7. 10-7. 17 (1H, m), 7. 94 (1/2H, s), 7. 97 (1/2H, s).

- 10 ESI-MS Found:m/z 499 [M+H] + 実施例 57
  - 2-(4-7)ルオロフェニル)-N-メチル-2-(1H-ピロール-1-イル)-N-[3-(スピロ[5-7)ルオロ-6-7ザイソベンゾフラン-1(3H)),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド
- 15 1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1. 78-2. 01 (6H, m), 2. 34-2. 44 (4H, m), 2. 70-2. 84 (2H, m), 2. 96 (3/2H, s), 3. 02 (3/2H, s), 3. 29-3. 42 (1H, m), 3. 48-3. 51 (1H, m), 5. 03 (2H, s), 6. 02 (1/2H, s), 6. 19-6. 20 (2H, m), 6. 31 (1/2H, s), 6. 69-6. 71 (2H, m), 6. 77 (1H, s), 7. 0 3-7. 08 (2H, m), 7. 16-7. 23 (2H, m), 7. 94 (1/2H, s), 7. 97 (1/2H, s).

ESI-MS Found:m/z 481 [M+H] + 実施例 58

25 2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(1H-ピラゾール-1-イル) -N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド
1H-NMR(400MHz, CDC13, δ p p m): 1.71-2.11
(6H, m), 2.19-2.49(4H, m), 2.72-2.90(2H,

m), 3. 00 (3/2H, s), 3. 03 (3/2H, s), 3. 26-3. 33 (1/2H, m), 3. 41-3. 58 (3/2H, m), 5. 04 (2H, s), 6. 29-6. 31 (1H, m), 6. 47 (1/2H, s), 6. 77 (1H, brs), 6. 87 (1/2H, s), 7. 07-7. 14 (1H, m), 7. 16-7. 26 (2H, m), 7. 46-7. 50 (1H, m), 7. 53-7. 55 (1H, m), 7. 96 (1/2H, s), 7. 99 (1/2H, s).

ESI-MS Found:m/z 500 [M+H] + 実施例59

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(1H-ピロール-1-イル)-N-[3-(スピロ[6-フルオロ-5-アザイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド 実施例9-(2)で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]・塩酸塩をスピロ[6-フルオロ-5-アザイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]に、実施例9-(4)で用いた2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)酢酸を2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(1H-ピロール-1-イル)酢酸にそれぞれ替える他は実施例9と同様にして表題化合物を得た。

1 H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1.61-1.94
20 (6H, m), 2.35-2.43 (4H, m), 2.71-2.89 (2H, m), 2.97 (3/2H, s), 3.02 (3/2H, s), 3.35-3.
38 (1H, m), 3.41-3.48 (1/2H, m), 3.52-3.59 (1/2H, m), 5.07 (2H, s), 6.00 (1/2H, s), 6.2
2-6.24 (2H, m), 6.30 (1/2H, s), 6.63-6.68
25 (1H, m), 6.70-6.73 (2H, m), 6.85-6.91 (1H, m), 6.94-7.02 (1H, m), 7.10-7.18 (1H, m), 8.05 (1H, s).

ESI-MS Found:m/z 499 [M+H] + 実施例60~61 実施例9-(2)で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩を4-(3-(プロピオニルアミノ)フェニル)-1-ピペリジン(この化合物は、WO02/06245に記載の方法に準じて合成した。)に、実施例9-(4)で用いた2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)酢酸を所望の化合物に対応する原料にそれぞれ替え、他は実施例9と同様にして実施例60~61の化合物を得た。

#### 実施例60

5

15

25

2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2, 2-ジメチル-N-メチル-N-[3-(4-(3-(プロピオニルアミノ)フェニル)-1-ピペリジニル)プロ

10 ピル] アセトアミド

1H-NMR (400MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 24 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 52 (6H, s), 1. 82-2. 12 (8H, m), 2. 36-2. 53 (8H, m), 2. 7-3. 0 (2H, brs), 3. 0-3. 2 (1H, brs), 3. 3-3. 5 (1H, brs), 6. 93-6. 9 5 (2H, m), 7. 00-7. 08 (1H, m), 7. 10-7. 16 (1H,

m), 7. 19-7. 24 (1H, m), 7. 24-7. 4 (3H, m). ESI-MS Found: m/z 486 [M+H] +

# 実施例 6 1

2, 2-ビス (6-フルオロ-3-ピリジニル) -N-メチル-N-[3-(4
 20 - (3-(プロピオニルアミノ) フェニル) -1-ピペリジニル) プロピル] アセトアミド

1H-NMR (400MHz, CDC13,  $\delta$ ppm): 1. 22-1. 26 (3H, m), 1. 68-2. 11 (8H, m), 2. 36-2. 53 (5H, m), 2. 94 (1H, d, J=11. 4Hz), 3. 01 (1. 5H, s), 3. 07 (1. 5H, s), 3. 00-3. 08 (1H, m), 3. 38-3. 51

(2H, m), 5. 23 (1H, s), 5. 54 (1H, s), 6. 89-6. 95 (3H, m), 7. 19-7. 53 (4H, m), 7. 72-7. 80 (2 H, m), 8. 09-8. 12 (2H, m).

ESI-MS Found: m/z 536 [M+H] +

### 実施例62~63

WO 2004/069798

実施例 9 - (2) で用いたスピロ [イソベンゾフラン-1 (3 H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩をスピロ [6-フルオロイソベンゾフラン-1 (3 H), 4'-ピペリジン] に、実施例 9 - (4) で用いた 2 - (3, 4-ジフルオロフェニル) -2 - (2-オキソ-1-ピロリジニル) 酢酸を所望の化合物に対応する原料にそれぞれ替え、他は実施例 9 と同様にして実施例 6 2 ~ 6 3 の化合物を得た。

#### 実施例 6 2

実施例64

5

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-オキソ-1、3 10 -オキサゾラン-3-イル)-N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミドESI-MS Found:m/z 518[M+H]+ 実施例63

2, 2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-メチル-N-[3-(ス 15 ピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 511 [M+H] +

2,2-ビス(4-フルオロフェニル)-N-メチル-N-[3-(4-(6-20) フルオロ-3-ピリジニル)ピペリジン-1-イル)プロピル]アセトアミド 実施例9-(2)で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]・塩酸塩を4-(6-フルオロ-3-ピリジニル)ピペリジンに、実施例9-(4)で用いた2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)酢酸を2,2-ビス(4-フルオロフェニル)酢酸にそれぞれ替え、他は実施例9と同様にして表題化合物を得た。

ESI-MS Found:m/z 482 [M+H] + 実施例65~66

実施例9-(2)で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩を所望の化合物に対応する原料に、実施例9-(4)で用い

た2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル

- ) 酢酸を2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-フルオロフェニル
- )酢酸にそれぞれ替え、他は実施例9と同様にして実施例65~66の化合物を 得た。

### 5 実施例65

2-(6-7)ルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-7)ルオロフェニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ[6-7)ルオロ-5-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:m/z 511 [M+H] +

### 10 実施例66

2-(6-7)ルオロ-3-ピリジニル)-2-(4-7)ルオロフェニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ[6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:m/z 493 [M+H] +

### 15 実施例67~68

実施例 9-(1) で用いた tert-ブチル N-(3-ヒドロキシプロピル) -N-メチル カーバメートを <math>tert-ブチル N-(3-ヒドロキシプロピル) -N-エチル カーバメートに、実施例 <math>9-(2) で用いたスピロ [イソベン ゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩を所望の化合物に対応する原料にそれぞれ替え、他は実施例 9 と同様にして実施例 6  $7\sim6$  8 の化合物を得た。

### 実施例67

20

25

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチル-2-(2-オキソー1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found: m/z 512 [M+H] +

#### 実施例68

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチル-2-(2-オキソー1-ピロリジニル)-N-[3-(4-(6-フルオロ-3-ピリジニル) ピペリジン

-1-イル) プロピル] アセトアミド ESI-MS Found:m/z 503 [M+H] + 実施例69~70

実施例 9 - (1) で用いた tert - ブチル N - (3 - ヒドロキシプロピル) 5 - N - メチル カーバメートを所望の化合物に対応する原料に、実施例 9 - (2) で用いたスピロ [イソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩をスピロ [6-フルオロイソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]にそれぞれ替え、他は実施例 9 と同様にして実施例 6 9 ~ 70 の化合物を得た。実施例 69

- 10 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)-N-プロピル-N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3 H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミドESI-MS Found:m/z 544[M+H]+実施例70
- 15 2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-イソプロピル-2-(2-オキソー 1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1 (3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:m/z 544[M+H]+ 実施例71
- 20 2, 2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-エチル-N-[3-(スピロ [5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル)プロピル] アセトアミド

実施例9-(1)で用いた tert-ブチル N-(3-ヒドロキシプロピル) -N-メチル カーバメートを tert-ブチル N-(3-ヒドロキシプロピル 25 )-N-エチル カーバメートに、実施例9-(2)で用いたスピロ[イソベン ゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩をスピロ[5-フルオロー 6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]に、実施例9-( 4)で用いた2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソー1-ピ ロリジニル)酢酸を2, 2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)酢酸にそれ ぞれ替え、他は実施例9と同様にして表題化合物を得た。 ESI-MS Found:m/z 526 [M+H] + 実施例72~77

実施例9-(1)で用いた tert-ブチル N-(3-ヒドロキシプロピル) 5 -N-メチル カーバメートを tert-ブチル N-(3-ヒドロキシプロピル) -N-エチル カーバメートに、実施例9-(2)で用いたスピロ[イソペンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]・塩酸塩をスピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]に、実施例9-(4)で用いた2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) 10 )酢酸を所望の化合物に対応する原料にそれぞれ替え、他は実施例9と同様にして実施例72~77の化合物を得た。

### 実施例72

15

 $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-エチル-2-(4-(メタンス)ルホニル)-2-オキソ-1-ピペラジニル)-N-[3-(ス)ピロ [6-7ルオロイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 1. 19 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 77-2. 04 (4H, m), 2. 36-2. 53 (4 H, m), 2. 50 (2H, q, J=7. 3Hz), 2. 7-2. 8 (0. 5H, 20 m), 2. 86 (3H, s), 2. 89-2. 96 (2. 5H, m), 3. 19 -3. 25 (3H, m), 3. 41-3. 43 (1H, m), 3. 52-3. 7 7 (2H, m), 3. 89 (1H, d, J=6. 9Hz), 4. 14 (1H, d, J=6. 9Hz), 5. 01 (1H, s), 5. 03 (1H, s), 6. 54 (0. 5H, s), 6. 59 (0. 5H, s), 6. 81-6. 85 (1H, m), 25 6. 94-6. 99 (1H, m), 7. 06-7. 08 (1H, m), 7. 12 -7. 27 (3H, m).

ESI-MS Found:m/z 623 [M+H] + 実施例73

1- (3, 4-ジフルオロフェニル) -N-エチル-N-[3-(スピロ[6-

フルオロイソベンゾフラン-1 (3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]シクロペンタンカルボキサミド

1H-NMR (400MHz, CDC13, δppm): 0. 73 (2H, t, J=6.6Hz), 1. 11 (1H, t, J=6.6Hz), 1. 30-1. 4
5 5 (1H, m), 1. 6-2. 1 (12H, m), 2. 20-2. 70 (6H, m), 2. 90-3. 10 (3H, m), 3. 30-3. 40 (2H, m), 5. 02 (2H, s), 6. 80-6. 9 (1H, m), 6. 93-6. 98 (2H, m), 7. 00-7. 15 (3H, m).

ESI-MS Found:m/z 501 [M+H] +

### 10 実施例74

2, 2-ビス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-エチル-N-[3-(スピロ [6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド

ESI-MS Found:m/z 525 [M+H] +

#### 15 実施例75

1-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチル-N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]シクロプロパンカルボキサミド

ESI-MS Found:m/z 473 [M+H] +

#### 20 実施例76

ESI-MS Found: m/z 475 [M+H] +

### 25 実施例77

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチル-2-(2-オキソー1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ[6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド ESI-MS Found:<math>m/z 530 [M+H]+

#### 実施例78

 $2-(3,4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル $-2-(2-\Im + Y-1-\mathcal{C})$ ロリジニル) $-N-[2-\mathcal{C}]$  にはいっしょう  $-1-\mathcal{C}$  にはいっしょう -1-

- (1) tert-ブチル N-メチル-N-(2-オキシラニルメチル)カーバメート(300mg)のDMF(3m1)溶液にスピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]・塩酸塩(362mg)及び炭酸カリウム(332mg)を加え100℃にて18時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、水を加え酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=1/20)で精製して、tert-ブチル N-メチル-N-[2-ヒドロキシ-3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]カルバメート(578mg)を淡黄色油状物質として得た。
- 15 (2) 上記化合物 (326mg) をトリフルオロ酢酸に溶解し、室温で30分間 攪拌した。減圧下濃縮後、反応液に水酸化ナトリウム水溶液を加えクロロホルク にて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減 圧下で濃縮し2-ヒドロキシーN-メチル-3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロパンアミン(208mg)を 20 淡黄色油状物質として得た。
  - (3) 上記化合物を用い実施例1-(3) と同様にして表題化合物を得た。ESI-MS Found:m/z 514 [M+H] +実施例79
- $2-(3,4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル $-2-(2-\Im 7)$ -1-ピ 25 ロリジニル) $-N-[3-(\Im 7)]$  (3H), 4'-ピ ペリジン] -1-イル)プチル] アセトアミド
  - (1) スピロ [イソベンゾフラン-1 (3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩(2.80g) と2-(3-オキソプチル)-1H-イソインドール-1, 3 (2H)-ジオン(2.0g)のTHF-メタノール(1:1v/v、40ml)溶

- (2) 上記化合物 (3.0g) から実施例1-(2) と同様にして得られた3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)ブ タンアミンをジオキサン (20m1)、水(20m1)に溶解した。トリエチルアミン (2m1)を加え、氷冷下クロロ炭酸エチル(0.84m1)を滴下した。室温にて15時間攪拌後、減圧下濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製してエチル N-メチル-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)ブチル]カルバメート(1.09g)を無色油状物質として得た。
  - (3)上記化合物(1.09g)のジオキサン(10ml)溶液にリチウムアルミニウムヒドリド(360mg)を加え12時間加熱還流した。反応液を室温に冷却後、THF(50ml)及び2N-水酸化ナトリウムを加え5時間攪拌した。不溶物を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、表題化合物(900mg)を無色油状物質として得た。
    - (4) 上記化合物を用い実施例1-(3) と同様にして表題化合物を得た。 ESI-MS Found:m/z 512 [M+H] +

### 25 実施例80

20

 $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)-N-メチル $-2-(2-\Im 7)$ -1-ピロリジニル) $-N-[3-(\Im 7)]$ -1-イル)プチル]アセトアミド

実施例79-(1)で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-

ピペリジン]・塩酸塩をスピロ [6-フルオロイソペンゾフラン-1 (3H), 4'-ピペリジン]・塩酸塩に替え、他は実施例79と同様にして表題化合物を得た。

ESI-MS Found:m/z 530 [M+H] +

#### 5 実施例81

20

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) -N-[2-フルオロ-3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'- -2-(2-オキソ-1-ピロリジニル)

- (1) 2-(2-オキシラニルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H
   10 )-ジオン(112mg)とスピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン](105mg)のDMF(3m1)溶液を90℃にて18時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、水を加えエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン=2/1)で精製して、2-(2-ヒドロキシ-3-スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン-1-イル]プロピル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン(124mg)を無色アモルファスとして得た。
  - (2) 上記化合物を用い実施例1-(2) と同様にして2-ヒドロキシ-3-スピロ [イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン-1-イル] プロパンアミンを得た。
    - (3) 実施例79-(2) で用いたクロロ炭酸エチルをジーtert-ブチルカーボネートに替え、他は実施例79-(2) と同様にして tert-ブチル N-[2-ヒドロキシ-3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]カルバメートを得た。
- 25 (4)上記化合物(210mg)とピリジン(0.25ml)のジクロロメタン(5ml)溶液に氷冷下ジエチルアミノスルファトリフルオリド(0.16ml)を滴下した。2時間攪拌後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸)

15

20

25

エチル/ヘキサン= 1/1)で精製して tert-プチル N-[2-フルオロー3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]カルパメート(50mg)を得た。

- (5) 上記化合物(50mg)をトリフルオロ酢酸(1m1)に溶解し、室温で30分間攪拌した。減圧下濃縮後、反応液に水酸化ナトリウム水溶液を加えクロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮し2-フルオロ-3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロパンアミン(34mg)を淡黄色油状物質として得た。
- (6) 上記化合物を用い実施例1-(3) と同様にして表題化合物を得た。ESI-MS Found:m/z 502 [M+H] +実施例82

 $2-(4-\rho \Box \Box \Box z \Box D) -2-E \Box \Box D = N-J =$ 

- (1) N-メチル-3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)-1-プロパンアミン(260mg)のDMF(2ml)溶液に2-(4-クロロフェニル)-2-オキソ酢酸(224mg)、HOB t (18.5mg)、EDC1(242mg)及び炭酸水素ナトリウム(215mg)を加え、20時間攪拌した。反応液を水に希釈し、ジエチルエーテルにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=1/10)で精製して、2-(4-クロロフェニル)-N-メチル-2-オキソ-N-[3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド(270mg)を黄色油状物質として得た。
- (2) 2-プロモチアゾール (52mg) のジエチルエーテル (2m1) 溶液に -78  $\mathbb{C}$ にて1. 6 M n-プチルリチウムヘキサン溶液 <math>(0.18m1) を加えた。同温にて15分間撹拌した後、上記化合物 (80mg) のジエチルエーテ

WO 2004/069798

5

10

ル溶液(2m1)を加え室温まで昇温した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮後、得られた残渣をプレパラティブTLC(メタノール/クロロホルム=1/20)で精製し、表題化合物(34.6mg)を褐色油状物質として得た。

ESI-MS Found:m/z 512 [M+H] + 実施例83

実施例82-(2)で用いた2-ブロモチアゾールを5-ブロモ-2-フルオロピリジンに替え、他は実施例82と同様にして表題化合物を得た。

ESI-MS Found:m/z 524 [M+H] + 実施例84

- 2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -2-(2-フルオロー4-ピリジル) -2-ヒドロキシーN-メチル-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド
- (1) 実施例82-(1) で用いたメチル 2-(4-クロロフェニル)-2-オキソ酢酸を2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-2-オキソ酢酸に替え、他20 は実施例82-(1) と同様にして2-(3, 4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-オキソーN-[3-(スピロ[イソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミドを得た。
  - (2) 2-フルオロー4-ヨードピリジン(64mg)のTHF(2m1)溶液 <math>k-40で2M-イソプロピルマグネシウムクロライド エーテル溶液(0.
- 25 15ml)を加えた。30分撹拌後、上記化合物(100mg)のTHF溶液(2ml)を加え、30分間撹拌した。室温に昇温後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮後、得られた残渣をプレパラティブTLC(メタノール/クロロホルム=1/10)で精製し、表題化合物(48mg)

を無色油状物質として得た。

ESI-MS Found:m/z 526 [M+H] ++ 実施例85

 $2-(3, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル) $-2-(2-\Im 7)$ ニル) $-2-\Im 7$ 5 シー $N-\Im 7$ ナルー $N-[3-(\Im 7)]$  (3H),  $4'-\Im 7$  (3H) -1 (3H) -1 (3H) -1 (3H)

2-ヨードピラジン(52.0mg、0.253mmol)のTHF(1ml) 溶液に、0℃でn-ブチルマグネシウムクロライド(2M-エーテル溶液、0.11ml)を加え30分間撹拌した。続いて2-(3,4-ジフルオロフェニル)・N-メチル-2-オキソ-N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド(102mg)のTHF溶液(2ml)を加え1.5時間撹拌後、室温に昇温し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた。混合物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧下で濃縮後、得られた残渣をプレパラティブTLC(メタノール/クロロホルム=1/10)で精製し、表題化合物(25mg)を得た。

1H-NMR (300MHz, CDC13,  $\delta$ ppm) : 1. 62-3. 89 ( 18H, m), 5. 07 (2H, s), 6. 60-7. 50 (7H, m), 8. 29-8. 53 (2H, m), 8. 70 (1H, s).

20 ESI-MS Found:m/z 509 [M+H] + 実施例86~88

実施例82-(1)で用いたメチル 2-(4-クロロフェニル)-2-オキソ酢酸を2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-オキソ酢酸に、N-メチル-3-(スピロ [イソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)-1-プロパンアミンを所望の化合物に対応する原料に、及び実施例82-(2)で用いた2-プロモチアゾールを5-プロモ-2-フルオロピリジンにそれぞれ替え、他は実施例82と同様にして実施例86~88の化合物を得た。実施例86

2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-ヒドロキシ-2-(6-フルオロー

3-ピリジニル) -N-メチル-N-[3-(4-(6-フルオロ-3-ピリジニル) ピペリジン) -1-イル) プロピル] アセトアミド ESI-MS Found:m/z 517[M+H]+ 実施例87

5 2-(6-フルオロ-3-ピリジニル)-2-(2,4-ジフルオロフェニル)
-2-ヒドロキシ-N-メチル-N-[3-(スピロ[6-フルオロ-5-アザ
イソペンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]ア
セトアミド

ESI-MS Found:m/z 515 [M+H] +

### 10 実施例88

2-(2, 4-ジフルオロフェニル) -2-(6-フルオロ-3-ピリジニル) -2-ヒドロキシ-N-メチル-N-[3-(スピロ[6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド ESI-MS Found: <math>m/z 527 [M+H]+

#### 15 実施例89

2,  $2-\forall$ ス (4-7)ルオロフェニル)  $-2-\forall$ ドロキシ-N-メチル-N-[ 3- (スピロ [5-7)ルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1 (3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド

(1) 実施例9-(2) で用いたスピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'
 20 ーピペリジン]・塩酸塩をスピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'ーピペリジン] に替え、他は実施例9-(2) と同様にしてtertープチル NーメチルーN-[3-(5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H), 4'ーピペリジン]ー1ーイル)プロピル]カルバメートを得た。

25 (2)上記化合物(200mg)に4N塩化水素-ジオキサン溶液(6.0m L)を0℃にて加え、30分間攪拌した。反応液に4N水酸化ナトリウム水溶液 を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣に塩化メチレン(2.0m1) 及びトリエチルアミン(150μ1)を加えた後、0℃にてクロログリオキ酸エ

チル ( $150\mu1$ ) を滴下した。室温で終夜攪拌した後、反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣を薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノールークロロホルム=10/90)にて精製し、

5 エチル N-メチル-N-[3-(5-フルオロ-6-アザイソベンプフランー 1 (3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]オキサメート(86.1mg)を黄色油状物質として得た。

ESI-MS Found:m/z 380 [M+H] +

(3) 上記化合物 (39.6 mg) のテトラヒドロフラン (3.0 ml) 溶液に 0℃にて4-フルオロフェニルマグネシウムプロミドの2.0 Mジエチルエーテル溶液 (155 μl) を加え、4時間半攪拌した。さらに、4-フルオロフェニルマグネシウムプロミドの2.0 Mジエチルエーテル溶液 (155 μl) を加え、2時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮した。得られた残渣を逆相 HPLC (アセトニトリル: H2O=10%-95%、グラジェント)で精製することにより表題化合物 (14.6 mg) を無色油状物質として得た。

1H-NMR (400MHz, DMSO-d6,  $\delta$ ppm): 1. 75-2. 0 1 (6H, m), 2. 26-2. 45 (4H, m), 2. 58 (3/2H, s), 2. 71-2. 88 (2H, m), 3. 02 (3/2H, s), 3. 35-3.

20 38 (1H, m), 3. 55-3. 59 (1H, m), 5. 03 (2H, s), 5. 97 (1H, brs), 6. 77 (1H, s), 7. 01-7. 10 (4H, m), 7. 34-7. 35 (4H, m), 7. 91 (1/2H, s) 7. 98 (1/2H, s).

ESI-MS Found:m/z 526 [M+H] + 以下、表2から表7に実施例化合物の構造を示す。

表2.

実施例	構造式	実施例	構造式
1		9	F CH <sub>s</sub>
2	C. North Control of the Control of t	10	F CH <sub>3</sub>
3	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	11	CI CH <sub>3</sub>
4	CL N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	12	CH, NO CH,
5	F N N N	13	Ch CH, N
6	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	14	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
7	F P N N N N N N N N N N N N N N N N N N	15	CI OH CH <sub>3</sub>
8		16	CI OH CH <sub>3</sub>

表3.

実施例	構造式	実施例	構造式
17	F CH <sub>3</sub>	25	F N N N O N O N O N O N O N O N O N O N
18	F N CH <sub>3</sub>	26	F CH <sub>3</sub>
19	F CH <sub>9</sub>	27	o = = o ch,
20	F N CH <sub>a</sub>	28	F CH <sub>3</sub>
21	CH <sub>9</sub> CH <sub>9</sub>	29	F O N CH <sub>s</sub>
22	Chy Chy	30	F CH <sub>3</sub>
23	F CH, N CH,	31	F CH <sub>3</sub> N
24	CL O CH,	32	F CH, N

表4.

実施例	構造式	実施例	構造式
33	F CH <sub>3</sub> N CH <sub>3</sub>	41	F CH <sub>3</sub>
34	F CH <sub>3</sub>	42	F O CH <sub>9</sub>
35	F O N CH <sub>s</sub>	43	F N CH <sub>3</sub>
36	F CH <sub>3</sub> N SN F	44	F N CH <sub>3</sub>
37	F O CH <sub>3</sub>	45	F O N O N O N O N O N O N O N O N O N O
38	F CH,	46	F N N N F
39	F O CH <sub>3</sub>	47	F CH <sub>3</sub> N CH <sub>3</sub>
40	F CH <sub>3</sub>	48	F CH <sub>3</sub> N S P

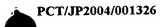


表5.

	( )					
実施例	構造式	実施例	構造式			
49	H,C-O N CH <sub>3</sub>	57	F CH <sub>3</sub> N CH <sub>3</sub>			
50	F N N N N N F	58	F CH <sub>3</sub>			
51	F A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	59	F CH, N			
52	F N CH, N CH,	60	F H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>			
53	F CH <sub>3</sub> N C CH <sub>3</sub>	61	F CH <sub>3</sub> N CH <sub>3</sub>			
54	F CH <sub>3</sub> N F	62	F CH <sub>3</sub>			
55	F CH <sub>0</sub> N S N	63	F CH <sub>3</sub>			
56	F N OH,	-ғ 64	F CH,			

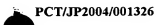


表6.

実施例	構造式	実施例	構造式
65	F Company of the second of the	73	F CH <sub>3</sub>
66	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	74	F CH <sub>3</sub>
67	F CH <sub>s</sub>	75	F H <sub>3</sub> C
68	CH, N	76	F H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
69	F O N O O O O O O O O O O O O O O O O O	77	F CH <sub>3</sub>
70	F CH <sub>3</sub>	78	
71	F N CH <sub>3</sub> N S. P	79	F O CH <sub>3</sub> OH O
72	F	80	F CH <sub>3</sub>

表7.

10

実施例	構造式	実施例	構造式
81	F CH <sub>3</sub>	86	F OH CH <sub>3</sub>
82	CH OH CH <sub>3</sub>	87	F OH CH <sub>3</sub>
83	CI OH CH <sub>3</sub>	88	F OH CH <sub>3</sub>
84	F OH CH <sub>3</sub>	89	F CH, N
85	F OH CH <sub>3</sub>		

## 産業上の利用可能性

本発明の化合物は、MCH-1 R拮抗作用を有し、例えば肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝等の代謝系疾患、例えば狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病、電解質異常等の循環器系疾患、例えば過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症、アルコール依存症等の中枢及び末梢神経系疾患、例えば不妊症、早産、性機能障害等の生殖系疾患、その他、消化管疾患、呼吸器疾患、癌又は皮膚色素沈着等の予防剤又は治療剤として有用である。

15

20

# 請求の範囲

## 1. 一般式[I]

[式中、R¹は、水素原子、水酸基、若しくはハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表すか、又はR¹とΖとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に3~6員の脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環を形成し、そして該脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環は、グループαからなる群から選択される置換基を有していてもよく、

 $R^2$ 、 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{5a}$ 及び $R^{5b}$ は、各々独立して、水素原子又はハロゲ 10 ン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表し、

R<sup>4</sup><sup>a</sup>及びR<sup>4</sup><sup>b</sup>は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、又は ハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表し、

R<sup>6</sup>は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子又はハロゲン原子で置換されていても良い低級アルキル基を表し、

nは、 $1\sim8$ の整数を表し、

 $W^1$ 及び $W^2$ は、各々、水素原子を表すか、又は $W^1$ と $W^2$ とが一緒になって $-O-CH_2-$ 、 $-CH_2-CH_2-$ 若しくは $-CH_2-O-$ を形成し、

Zは、低級アルキル基若しくはCYを表すか、又はR<sup>1</sup>とZとが一緒になってそれらが結合する炭素原子と共に3~6員の脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環を形成し、そして該脂肪族炭素環若しくは脂肪族複素環は、グループαからなる群から選択される置換基を有していてもよく、

CYは、グループ $\alpha$ からなる群から選択される1若しくは2以上の置換基を有していてもよい環式基であって、

- 1)3~10員の脂肪族炭素環基、
- 2)3~10員の脂肪族複素環基、
- 3) 5 若しくは6 員の芳香族炭素環基、及び
- 4) 5若しくは6員の芳香族複素環基、からなる群から選択される基を

## 5 表し、

 $Y^1$ 、 $Y^2$ 、 $Y^3$ 及び $Y^4$ は、各々独立して、グループ $\alpha$ からなる群から選択される置換基を有していてもよいメチレン基又は窒素原子を表し、但し、 $Y^1$ から $Y^4$ のすべてが同時に窒素原子となることはなく、

Arは、グループβからなる群から選択される1種若しくは2種以上の置換 10 基を有していてもよい、1又は2環性の芳香族炭素環若しくは芳香族複素環基を 表す。]で表されるピペリジン誘導体又はその薬学上許容される塩を有効成分と するメラニン凝集ホルモン受容体拮抗剤。

## [ゲループα]

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、ニトロ基、オキソ基、モノ低級アルキルアミ ノ基、ジ低級アルキルアミノ基、ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル 15 キル基、フッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基、低級シクロ・ アルキルオキシ基、低級アルキルオキシカルボニル基、(低級アルキルオキシカ ルポニル)アミノ基、(低級アルキルオキシカルボニル)低級アルキルアミノ基、 低級アルキルカルボニル基、低級アルキルカルボニルオキシ基、(低級アルキル カルボニル)アミノ基、(低級アルキルカルボニル)低級アルキルアミノ基、カ 20 ルバモイル基、モノ低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカルバモイル 基、カルバモイルアミノ基、モノ低級アルキルカルバモイルアミノ基、ジ低級ア ルキルカルバモイルアミノ基、(モノ低級アルキルカルバモイル)低級アルキル アミノ基、(ジ低級アルキルカルバモイル)低級アルキルアミノ基、カルバモイ ルオキシ基、モノ低級アルキルカルバモイルオキシ基、ジ低級アルキルカルバモ 25 イルオキシ基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルホニルアミノ基、 スルファモイル基、モノ低級アルキルスルファモイル基、ジ低級アルキルスル ファモイル基、スルファモイルアミノ基、(モノ低級アルキルスルファモイル) アミノ基、(ジ低級アルキルスルファモイル)アミノ基、(モノ低級アルキルス

ルファモイル) 低級アルキルアミノ基及び (ジ低級アルキルスルファモイル) 低級アルキルアミノ基。

## [グループβ]

5

ニトロ基、アリールオキシ基、低級シクロアルキル基、低級シクロアルキルオキシ基、低級アルキレンジオキシ基、ハロゲン原子、水酸基、水酸基又はフッ素原子で置換されていてもよい低級アルキル基、及びフッ素原子で置換されていてもよい低級アルキルオキシ基。

### 2. 一般式[I-1]

10 [式中、R<sup>18</sup>は、水素原子、水酸基又はハロゲン原子で置換されていても良い 低級アルキル基を表し、

 $W^3$ は、-O-又は $-CH_2-$ を表し、

 $W^4$ は、 $-CH_2-$ 又は-O-を表し、但し、 $W^3$ と $W^4$ とが同時に-O-となることはなく、

 15
 R²、R³a、R³b、R⁴a、R⁴b、R⁵a、R⁵b、R⁶、Y¹、Y²、Y³、

 Y⁴、CY、Ar及びnは、請求項1に記載のものと同義である。] で表される

 化合物を有効成分とする、請求項1に記載の拮抗剤。

## 3. 一般式[I-2]

10

15

[式中、CY'は、ピロリル基、イミダゾリル基、低級アルキルイミダゾリル基、4ーニトロイミダゾリル基、トリアゾリル基、低級アルキルトリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリドニル基、2ーオキソー1ーピペリジニル基、2ーオキソー1ーピペラジニル基、4ー低級アルキルー2ーオキソー1ーピペラジニル基及び4ー低級アルキルスルホニルー2ーオキソー1ーピペラジニル基及び4ー低級アルキルカルボニルー2ーオキソー1ーピペラジニル基からなる群から選択される置換基を表し、R<sup>1a</sup>、R<sup>2</sup>、P<sup>3a</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>4a</sup>、R<sup>4b</sup>、R<sup>5a</sup>、R<sup>5b</sup>、R<sup>6</sup>、Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>、Y<sup>4</sup>、Ar及びnは、請求項2に記載のものと同義である。]で表される化合物を有効成分とする、請求項1に記載の拮抗剤。

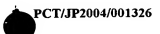
- 4.  $R^1$ が、水素原子、メチル基又は水酸基である請求項1に記載の拮抗剤。
- 5.  $R^2$ が、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基又はイソプロピル基である請求項1に記載の拮抗剤。
  - 6. R<sup>3a</sup>及びR<sup>3b</sup>が、いずれも水素原子である請求項1に記載の拮抗剤。
- 7. R $^4$ <sup>a</sup>及びR $^4$ <sup>b</sup>が、水素原子、フッ素原子及び水酸基からなる群から 選択されるものである請求項 $^1$ に記載の拮抗剤。
- 8. R<sup>5</sup> 及びR<sup>5</sup> が、水素原子又はメチル基である請求項1に記載の拮抗剤。
- 20 9. R<sup>6</sup>が、水素原子、フッ素原子及びメチル基からなる群から選択されるものである請求項1に記載の拮抗剤。
  - 10. Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>及びY<sup>4</sup>が、-CH-、-CF-、-C(NHCO  $CH_3$ )-、-C(NHCOC  $_2H_5$ )-又は-N-からなる群から選択されるも

のである請求項1に記載の拮抗剤。

- 11. CYで表される環式基における環が、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、ピロリジン環、モルホリン環、ピペラジン環、ピペリジン環、ベンゼン環、ジヒドロピリジン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピロール環、ピラゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環、オキサゾール環、オキサブリジン環及びチアゾール環からなる群から選択されるものである請求項1に記載の拮抗剤。
- 12. CYが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、4-クロロフェニ ル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、 4-トリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、ピリジン-3-イル基、ピ 10 ラジニル基、ピリミジニル基、6-フルオロピリジン-3-イル基、2-フルオ ロピリジン-4-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、ピロール-1-イル基、ピラゾリル基、イミダ ゾリル基、2-メチルイミダゾリル基、4-メチルイミダゾリル基、1,2, 3-トリアゾール-1-イル基、4-メチル-1,2,3-トリアゾール-1-15 イル基、1,2,4-トリアゾール-1-イル基、1,2,3,4-テトラゾー ルー1ーイル基、1,2,3,4ーテトラゾールー2ーイル基、オキサゾリル基、 オキサジアゾリル基、チアゾリル基、ピロリジン-1-イル基、ピペリジニル基、 モルホリニル基、ジヒドロピリジニル基、2-ピペリドン-1-イル基、2-ピ リドン-1-イル基、2-ピロリドン-1-イル基、オキサゾリジン-2-オ 20 ン-1-イル基、4-メタンスルホニルーピペラジン-2-オン-1-イル基、 シクロペンチル基及びシクロヘキシル基からなる群から選択される置換基である 請求項1に記載の拮抗剤。
- 13. Arで表される1又は2環性の芳香族炭素環基若しくは芳香族複素 25 環基における芳香族環が、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン基及びピリミジン 環からなる群から選択されるものである請求項1に記載の拮抗剤。
  - 14. Arが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、6-フルオロピリジン-

10

15



3-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、ピラジニル基及びピリミジニル基からなる群から選択される置換基である請求項1に記載の拮抗剤。

- 15. 請求項1~14に記載の剤を有効成分とする肥満症、糖尿病、ホルモン分泌異常、高脂血症、痛風、脂肪肝、肝炎及び肝硬変に代表される代謝系疾患;狭心症、急性・うっ血性心不全、心筋梗塞、環状動脈硬化症、高血圧、腎臓病及び電解質異常に代表される循環器系疾患;過食症、情動障害、うつ病、不安、癲癇、譫妄、痴呆、統合失調症、注意欠陥・多動性障害、記憶障害、睡眠障害、認知障害、運動障害、感覚異常、嗅覚障害、モルヒネ耐性、麻薬依存症及びアルコール依存症に代表される中枢及び末梢神経系疾患;不妊症、早産及び性機能障害に代表される生殖系疾患;消化管疾患;呼吸器疾患;癌又は皮膚色素沈着の予防剤又は治療剤。
  - 16. 肥満症の予防剤又は治療剤である請求項15に記載の予防剤又は治療剤。

#### 17. 一般式[I-1]

Ar 
$$R^{1a}$$
  $R^{3a}$   $R^{3b}$   $R^{5a}$   $R^{5b}$   $R^{6}$   $R^{6}$   $R^{6}$   $R^{7a}$   $R$ 

[式中、R<sup>1a</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3a</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>4a</sup>、R<sup>4b</sup>、R<sup>5a</sup>、R<sup>5b</sup>、R<sup>6</sup>、Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>、Y<sup>4</sup>、W<sup>3</sup>、W<sup>4</sup>、CY、Ar及びnは、請求項2に記載のものと同義である。]

- 20 18. R<sup>1a</sup>が、水素原子、メチル基又は水酸基である請求項17に記載 の化合物又はその薬学上許容される塩。
  - 19.  $R^2$ が、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基又はイソプロピル基である請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。
    - 20. R<sup>3a</sup>及びR<sup>3b</sup>が、いずれも水素原子である請求項17に記載の化

合物又はその薬学上許容される塩。

WO 2004/069798

15

- 21. R<sup>4</sup><sup>a</sup>及びR<sup>4</sup><sup>b</sup>が、水素原子、フッ素原子及び水酸基からなる群から選択されるものである請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。
- 22. R<sup>5</sup> <sup>a</sup>及びR<sup>5</sup> <sup>b</sup>が、水素原子又はメチル基である請求項17に記載 5 の化合物又はその薬学上許容される塩。
  - 23. R<sup>6</sup>が、いずれも水素原子である請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。
- 24. Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>及びY<sup>4</sup>が、-CH-、-CF-、-C(NHCO  $CH_3$ )-、-C(NHCOC<sub>2</sub> $H_5$ )-及び-N-からなる群から選択されるも 0 のである請求項 1 7 に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。
  - 25. CYで表される環式基における環が、シクロペンタン環、シクロペキサン環、ピロリジン環、モルホリン環、ピペラジン環、ピペリジン環、ベンゼン環、ジヒドロピリジン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリミジン環、ピロール環、ピラゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、オキサゾール環、オキサジアゾール環、テトラゾール環、オキサゾリジン環及びチアゾール環からなる群から選択されるものである請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。
- 26. CYが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、20 4-トリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、ピリジン-3-イル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、6-フルオロピリジン-3-イル基、2-フルオロピリジン-4-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基、6-メトキシピリジン-3-イル基、ピロール-1-イル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、2-メチルイミダゾリル基、4-メチルイミダゾリル基、1,2,3-トリアゾール-1-イル基、4-メチル-1,2,3-トリアゾール-1-
  - 3-トリアゾール-1-イル基、4-メチル-1,2,3-トリアゾール-1-イル基、1,2,4-トリアゾール-1-イル基、1,2,3,4-テトラゾー ル-1-イル基、1,2,3,4-テトラゾール-2-イル基、チアゾリル基、 ピロリジン-1-イル基、ピペリジニル基、2-ピペリドン-1-イル基、2-ピリドン-1-イル基、2-ピロリドン-1-イル基、オキサゾリジン-2-オ

ンー1ーイル基、4ーメタンスルホニルーピペラジンー2ーオンー1ーイル基、 シクロペンチル基及びシクロヘキシル基からなる群から選択される置換基である 請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

- 27. Arで表される1又は2環性の芳香族炭素環基若しくは芳香族複素 環基における芳香族環が、ベンゼン環、ピリジン環、ピラジン環及びピリミジン 環からなる群から選択されるものである請求項17に記載の化合物又はその薬学 上許容される塩。
- 28. Arが、フェニル基、4-フルオロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-トリル基、10 4-トリフルオロメチルフェニル基、ピリジニル基、6-フルオロピリジンー3-イル基、6-トリフルオロメチルピリジン-3-イル基及び6-メトキシピリジン-3-イル基からなる群から選択される置換基である請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。
  - 29. 一般式 [I-1] で表される化合物が、
- 15 ・2-(3,4-ジフルオロフェニル)-2-(2-オキソー1-ピロリジニル)-N-[3-(スピロ [5-フルオロイソペンゾフラン-1(3H),4'- ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
  - ・2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(1H-1, 2, 3) -トリアゾール-1-イル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド、
  - ・2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-2-イル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル) プロピル] アセトアミド、
- ・2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2-オキソ-1) 25 2H) ピリジニル) -N-[3-(スピロ[イソベンプフラン-1)(3H)], 4
- 25 2日) ヒリシニル) N [3 (スピロ [4 ラペンテラフラー 1 (3日) , ' - ピペリジン] - 1 - イル) プロピル] アセトアミド、
  - ・2-(3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチル-2-(2-オキソ-1-ピロリジニル) -N- [3-(スピロ [5-フルオロイソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド、

- ・2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル-2-(2-メチル-1H
   -イミダゾール-1-イル)-N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1(3H),4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
- 10 ピペリジン] 1 イル) プロピル] アセトアミド、
  - ・2, 2-ピス(6-フルオロ-3-ピリジニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ[5-フルオロ-6-アザイソペンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]-1-イル)プロピル]アセトアミド、
- ・2, 2-ビス(4-フルオロフェニル)-N-メチル-N-[3-(スピロ[15 5-フルオロ-6-アザイソペンゾフラン-1 (3 H), 4  $^{\prime}$ -ピペリジン]-1-4 $^{\prime}$ 1 $^{\prime}$ 2 $^{\prime}$ 2 $^{\prime}$ 2 $^{\prime}$ 2 $^{\prime}$ 3 $^{\prime}$ 3 $^{\prime}$ 4 $^{\prime}$ 4 $^{\prime}$ 6 $^{\prime}$ 6 $^{\prime}$ 6 $^{\prime}$ 7 $^{\prime}$ 7 $^{\prime}$ 7 $^{\prime}$ 9 $^{\prime$ 
  - $\cdot 2 (3, 4 \Im ) N \Im + N 2 (1 H \mathcal{C} D \mathcal{D} D \mathcal{C} D \mathcal{$
- $\cdot 2 (4 7)$ ルオロフェニル)-N 3 チルー2 (1H 2 2 1) ル) -N [3 (3 2 2 2)] -1 1 (3 H)  $\cdot 4$  2 ペリジン] -1 1 プロピル] アセトアミド、
- 25 1 (3H) , 4' 2
  - +2-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチル-2-(2-オキソ-1-

10

15

ピロリジニル) -N-[3-(スピロ[イソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン] -1-イル) プロピル] アセトアミド、

・2-(3,  $4-\Im 7$ ルオロフェニル)  $-N-\Upsilon 7$ ルー2-(4-(メタンスルホニル)  $-2-\Im 7$ +ソー1-ピペラジニル)  $-N-[3-(\Im 7)]$  [6-フルオロイソベンゾフラン-1(3H), 4'-ピペリジン]  $-1-\Im 7$  プロピル] アセトアミド、又は、

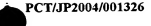
・2, 2-ビス(4-フルオロフェニル)-2-ヒドロキシ-N-メチル-N- [3-(スピロ [5-フルオロ-6-アザイソベンゾフラン-1 (3H), 4 '-ピペリジン] -1-イル)プロピル] アセトアミド、である請求項17に記載の化合物又はその薬学上許容される塩。

## 30. 一般式[I-2]

[式中、R<sup>1a</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3a</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>4a</sup>、R<sup>4b</sup>、R<sup>5a</sup>、R<sup>5b</sup>、R<sup>6</sup>、Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>、Y<sup>4</sup>、CY'、Ar及びnは、請求項3に記載のものと同義である。] で表されるピペリジン誘導体又はその薬学上許容される塩。

- 31. 請求項17に記載の化合物若しくはその薬学上許容される塩、又は 請求項30に記載の化合物若しくはその薬学上許容される塩、及び医薬上許容さ れる担体を含有する医薬組成物。
  - 32. 一般式[I-1]で表される化合物の製造方法であって、

## 20 一般式 [IIa]



$$R^{2}$$
 $R^{3a}$ 
 $R^{3b}$ 
 $R^{5a}$ 
 $R^{5b}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{4a}$ 
 $R^{4b}$ 
 $R^{4a}$ 
 $R^{4b}$ 
 $R^{4b}$ 
 $R^{4a}$ 
 $R^{4b}$ 
 $R^{4b}$ 
 $R^{4a}$ 
 $R^{4b}$ 
 $R^{4b}$ 

[式中、R<sup>2</sup>、R<sup>3a</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>4a</sup>、R<sup>4b</sup>、R<sup>5a</sup>、R<sup>5b</sup>、R<sup>6</sup>、Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>、Y<sup>3</sup>、Y<sup>4</sup>、W<sup>3</sup>、W<sup>4</sup>及びnは、請求項2に記載のものと同義である。] で表される化合物と一般式 [IIIa]

5

[式中、Ar、 $R^{1a}$ 及びCYは、請求項2に記載のものと同義である。] で表される化合物をアミド化する工程、を包含する方法。



	A VIDAMINION NEW ORL		PCT/JP20	004/001326	
Int.Cl	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07D211/26, 491/107, 491/20, 401/12, 221/20, A61K31/445, 31/438, 31/4439, A61P43/00, 3/04, 3/10, 5/00, 3/06, 9/06, 35/00, 17/00, 3/00, 15/06, 27/16, 1/16, 9/04, 9/10, 9/12, According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SE	ARCHED				
Int.Cl	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C07D211/26, 491/107, 491/20, 401/12, 221/20, A61K31/445,  31/438, 31/4439, A61P43/00, 3/04, 3/10, 5/00, 3/06, 9/06,  35/00, 17/00, 3/00, 15/06, 27/16, 1/16, 9/04, 9/10, 9/12,				
	earched other than minimum documentation to the exte				
	ase consulted during the international search (name of one of the control of the		acticable, search ter	ms used)	
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.	
A A	WO 03/004027 A1 (SYNAPTIC PH 16 January, 2003 (16.01.03), Full text; particularly, exam & EP 1411942 A1 & US			1,3-16,30,31 2,17-29,32	
P,X	WO 2004/004714 A1 (SYNAPTIC 15 January, 2004 (15.01.04), Full text; particularly, tabl (Family: none)		AL CORP.),	1,2,4-29,31, 32	
<b>A</b> .	WO 01/21169 A1 (Takeda Chemi 29 March, 2001 (29.03.01), & EP 1219294 A1 & JP & AU 2000073158 A	cal Industrie 2002-97138 A		1-32	
Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent fam	ily annex.		
*Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "E" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "C" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family					
24 May,	completion of the international search 2004 (24.05.04)	Date of mailing of the 08 June, Authorized officer	e international search 2004 (08.00		
	se Patent Office				

Telephone No.



In ational application No.
PCT/JP2004/001326

## Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl<sup>7</sup> 13/12, 3/12, 25/18, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/20, 25/14, 25/30, 25/32, 25/36, 15/00, 15/10, 1/00, 27/00, 25/02, 11/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

#### Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl<sup>7</sup> 13/12, 3/12, 25/18, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/20, 25/14, 25/30, 25/32, 25/36, 15/00, 15/10, 1/00, 27/00, 25/02, 11/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)



A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1<sup>7</sup> C07D211/26, 491/107, 491/20, 401/12, 221/20, A61K31/445, 31/438, 31/4439, A61P43/00, 3/04, 3/10, 5/00, 3/06, 9/06, 85/00, 17/00, 3/00, 15/06, 27/16, 1/16, 9/04, 9/10, 9/12, 13/12, 3/12, 25/18, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/20, 25/14, 25/30, 25/32, 25/36, 15/00, 15/10, 1/00, 27/00, 25/02, 11/00

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1<sup>7</sup> C07D211/26, 491/107, 491/20, 401/12, 221/20, A61K31/445, 31/438, 31/4439, A61P43/00, 3/04, 3/10, 5/00, 3/06, 9/06, 35/00, 17/00, 3/00, 15/06, 27/16, 1/16, 9/04, 9/10, 9/12, 13/12, 3/12, 25/18, 25/24, 25/22, 25/08, 25/28, 25/20, 25/14, 25/30, 25/32, 25/36, 15/00, 15/10, 1/00, 27/00, 25/02, 11/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)

C. 関連する	5と認められる文献	anala V. se
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	WO 03/004027 A1 (SYNAPTIC PHARMACEUTICAL CORPORATION) 2003.01.16 全文、特にExample 329 & EP 1411942 A1 & US 2004/0073036 A1	1, 3–16, 30, 31 2, 17–29, 32
PX	WO 2004/004714 A1 (SYNAPTIC PHARMACEUTICAL CORPORATION) 2004.01.15 全文、特にTable I (ファミリーなし)	1, 2, 4–29, 31, 32

#### 

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 24.05.2004 国際調査報告の発送日 **08.6.2004** 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 国際調査報告の発送日 **08.6.2004** 特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希

郵便番号100-8915 東京都千代田区假が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492



C(続き).	関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
A	WO 01/21169 A1 (武田薬品工業株式会社) 2001.03.29	1-32			
A	& EP 1219294 A1 & JP 2002-97138 A & AU 2000073158 A				
	<u>.</u>				
	•				
	·	. ]			
	·				
		·			
	•				
	·				
		. '			
L					